This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶: C12N 15/53, 15/11, 15/82, 9/02, A01H 5/00

(11) Numéro de publication internationale:

WO 97/12982

A1

(43) Date de publication internationale:

10 avril 1997 (10.04.97)

(21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

ale: PCT/FR96/01544
3 octobre 1996 (03.10.96)

(30) Données relatives à la priorité:

95/11623

3 octobre 1995 (03.10.95)

FR

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75016 Paris (FR). INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIQUE [FR/FR]; 147, rue de l'Université, F-75338 Paris Cédex 07 (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BOUDET, Alain-Michel [FR/FR]; 18, rue Caubère, F-31400 Toulouse (FR). PICHON, Magalie [FR/FR]; En Peyroulié, F-31450 Fourquevaux (FR). GRIMA-PETTENATI, Jacqueline [FR/FR]; Rue de la Halle, F-31450 Fourquevaux (FR). BECKERT, Michel [FR/FR]; 11, rue des Bartissoux, F-63800 Cournon d'Auvergne (FR). GAMAS, Pascal [FR/FR]; 23, rue du Mont-Vallier, F-31240 l'Union (FR). BRIAT, Jean-François [FR/FR]; 116, rue de la Grange, F-34980 Saint-Clément-de-Rivière (FR).

- (74) Mandataires: DEMACHY, Charles etc.; Grosset-Fournier & Demachy S.A.R.L., 103, rue La Fayette, F-75481 Paris Cédex 10 (FR).
- (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

- (54) Title: DNA SEQUENCES CODING FOR A CINNAMOYL COA REDUCTASE, AND APPLICATIONS THEREOF IN THE CONTROL OF LIGNIN CONTENTS IN PLANTS
- (54) Titre: SEQUENCES D'ADN CODANT POUR UNE CINNAMOYL COA REDUCTASE, ET LEURS APPLICATIONS DANS LE DOMAINE DE LA REGULATION DES TENEURS EN LIGNINES DES PLANTES

(57) Abstract

The present invention relates to any DNA sequence comprising as a coding region all or part of the nucleotidic sequence coding for a mRNA coding coding for a cinnamoyl CoA reductase (CCR) in lucern and/or com, or all or part of the nucleotide sequence complementary of the latter and coding for an antisense mRNA susceptible of hybridizing with said mRNA. The invention also relates to the use of said sequences for implementing processes for the regulation of lignin biosynthesis in plants.

(57) Abrégé

La présente invention concerne toute séquence d'ADN comprenant à titre de région codante, tout ou partie de la séquence nucléotidique codant pour un ARNm codant pour une cinnamoyl CoA réductase (CCR) chez la luzerne et/ou le maïs, ou tout ou partie de la séquence nucléotidique complémentaire de ces demières et codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm susmentionné. L'invention vise également l'utilisation des séquences susmentionnées pour la mise en œuvre de procédés de régulation de la biosynthèse de lignines chez les plantes.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
ΑU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce ·	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	1E	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Liberia	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	T.J	•
DK	Danemark	MC	Monaco	17	Tadjikistan
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Trinité-et-Tobago Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	
FI	Finlande	ML	Mali	US	Ouganda
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Etats-Unis d'Amérique
GA	Gabon	MR	Mauritanie		Ouzbékistan
		MIN	Manticalic	VN	Viet Nam

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

SEQUENCES D'ADN CODANT POUR UNE CINNAMOYL COA REDUCTASE, ET LEURS APPLICATIONS DANS LE DOMAINE DE LA REGULATION DES TENEURS EN LIGNINES DES PLANTES.

La présente invention a pour objet l'utilisation de séquences d'ADN codant pour une cinnamoyl CoA réductase (CCR) chez les plantes, ou de tout fragment de ces séquences, ou encore de toute séquence dérivée de ces dernières, ou de leurs séquences complémentaires, dans le cadre de la mise en oeuvre de procédés de régulation du taux de lignine chez les plantes.

La lignine est un polymère aromatique hétérogène complexe qui imperméabilise et renforce les parois de certaines cellules des plantes.

La lignine est formée par polymérisation de radicaux libres dérivant de monolignols tels que les alcools paracoumarylique, coniférylique et sinapylique (Higuchi, 1985, in Biosynthesis and degradation of wood components (T. Higuchi, ed), Academic Press, Orlando, FL, pp. 141-160).

Les lignines présentent une grande variation dans leur contenu relatif en monolignols, en fonction des espèces, et des différents tissus au sein d'une même plante.

Cette variation est probablement due et contrôlée par les différentes activités et spécificités de substrats, des enzymes nécessaires à la biosynthèse des monomères de la lignine (Higuchi, 1985, susmentionné).

Au-delà de son rôle dans la structure et le développement des plantes, la lignine représente un composant majeur de la biomasse terrestre et revêt une grande importance économique et écologique (Brown, 1985, J. Appl. Biochem. 7, 371-387; Whetten and Sederoff, 1991, Forest Ecology and Management, 43, 301-316).

Sur le plan de l'exploitation de la biomasse, il convient tout d'abord de noter que la lignine est un facteur limitant de la digestibilité et du rendement nutritionnel des plantes fourragères. En effet, il est clairement démontré que la digestibilité des plantes fourragères par les ruminants, est inversement proportionnelle à la teneur en lignines de ces plantes, la nature des lignines étant également un facteur déterminant dans ce phénomène (Buxton and Roussel, 1988, Crop. Sci., 28, 553-558; Jung and Vogel, 1986, J. Anim., Sci., 62, 1703-1712).

Parmi les principales plantes fourragères chez lesquelles il serait intéressant de diminuer les teneurs en lignines, on peut citer: luzerne, fétuque, mais, fourrage utilisé en ensilage...

25

30

35

15

5

10

15

20

25

30

35

Notons également que des teneurs en lignines élevées sont en partie responsables de la qualité limitée des tourteaux de tournesol destinés à l'alimentation du bétail, et de la diminution des capacités germinatives de certaines semences dans le domaine de l'horticulture.

On peut souligner également que la lignification intense qui se produit lors de la conservation des organes végétaux après récolte, rend rapidement impropres à la consommation, des productions telles que l'asperge, l'igname. les carottes, etc...

Par ailleurs, il convient de noter également que plus de 50 millions de tonnes de lignines sont extraites de la matière ligneuse chaque année dans le cadre de la production de la pâte à papier dans l'industrie papetière. Cette opération d'extraction nécessaire à l'obtention de la cellulose est énergétiquement coûteuse et secondairement polluante à travers les composés chimiques mis en jeu pour l'extraction et que l'on retrouve dans l'environnement (Dean and Eriksson, 1992, Holzforschung, 46, 135-147; Whetten and Sederoff, 1991, susmentionné).

Réduire les proportions en lignines (qui selon les espèces, représentent de 20 à 30% de la matière sèche) de quelques pour cents (2 à 5%), représenterait un gain de rendement, une économie substantielle (produits chimiques) et contribuerait à l'amélioration de l'environnement (réduction des pollutions). Etant donné les échelles d'utilisation de la matière ligneuse, ces retombées auraient des répercussions extrêmement importantes. Dans ce cas, les espèces concernées pourraient être le peuplier, l'eucalyptus, l'Acacia mangium, le genre Casuarina et l'ensemble des angiospermes et gymnospermes utilisés pour la production de pâte à papier.

Il est clair que, dans les deux domaines considérés, la réduction des taux de lignines doit être modérée pour conserver à la plante (ou à l'arbre) ses caractéristiques de rigidité et son architecture normale puisque les lignines qui consolident les parois cellulaires jouent un rôle important dans le maintien du port dressé des végétaux.

Les variations naturelles dans les teneurs en lignines observées dans la nature pour une même espèce (écarts pouvant aller jusqu'à 6-8% de la masse sèche entre individus) autorisent les diminutions évoquées plus haut.

La résistance à la dégradation de la lignine, de même que les difficultés que l'on rencontre dans le cadre de son extraction, sont probablement dues à la structure complexe de ce polymère constitué de liaisons éther et carbone-carbone entre les monomères, ainsi qu'aux nombreuses liaisons chimiques existant entre la lignine et d'autres composants de la paroi cellulaire (Sarkanen and Ludwig, 1971, in Lignins: Occurrence, Formation, Structure and

Reactions (K.V. Sarkanen and C.H. Kudwig eds) New York: Wiley - Interscience, pp. 1-18).

Partant des cinnamoyls-CoA, la biosynthèse des lignines chez les plantes, est effectuée de la manière suivante:

cinnamoyls-CoA

CCR

(cinnamoyl CoA reductase)

aldéhydes cinnamyliques

CAE

CAD (cinnamyl alcool deshydrogénase)

$$R_1$$
 HO
 CH_2 -OH
 R_2

alcools cinnamyliques

 \downarrow

Peroxydases et/ou laccases

LIGNINES

1.5

20

25

30

35

Une approche, par voie de génie génétique, pour tenter de réduire le taux de lignines chez les plantes, consisterait à inhiber la synthèse d'une des enzymes de la chaîne de la biosynthèse de ces lignines indiquées ci-dessus.

Une technique particulièrement appropriée dans le cadre d'une telle approche, est celle de l'utilisation d'ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant pour ces enzymes, et par conséquent, d'empêcher, pour le moins partiellement. la production de ces enzymes à partir de leur ARNm correspondant.

Un telle stratégie antisens, réalisée à l'aide du gène codant pour la CAD chez le tabac, a fait l'objet de la demande de brevet européen n° 584 117, décrivant l'utilisation d'ARNm antisens susceptible d'inhiber la production de lignines chez les plantes en s'hybridant à l'ARNm codant pour la CAD chez ces plantes.

Les résultats au niveau des plantes ainsi transformées démontrent une réduction de l'activité de la CAD, mais paradoxalement, les teneurs en lignines ne montrent pas d'évolution. Des études complémentaires indiquent que les lignines de plantes transformées sont différentes des lignines témoins, car les aldéhydes cinnamyliques sont directement incorporés dans le polymère lignine.

L'un des buts de la présente invention est précisément celui de fournir un procédé permettant de réguler efficacement les teneurs en lignines dans les plantes, soit dans le sens d'une diminution sensible de ces teneurs par rapport aux teneurs normales dans les plantes, soit dans le sens d'une augmentation de ces teneurs.

Un autre but de la présente invention est de fournir les outils pour la mise en oeuvre d'un tel procédé, et plus particulièrement des constructions utilisables pour la transformation de plantes.

Un autre but de la présente invention est de fournir des plantes transformées génétiquement, notamment des plantes fourragères susceptibles d'être mieux digérées que les plantes non transformées, ou encore des plantes ou 'arbres transformés pour la production de la pâte à papier, et dont l'extraction des lignines serait facilitée et moins polluante que dans le cas d'arbres non transformés.

Un autre but de la présente invention est celui de fournir des plantes transformées davantage résistantes à des attaques de l'environnement, notamment à des attaques parasitaires, que ne le sont les plantes non transformées, ou encore des plantes transformées de plus grande taille, ou de taille plus réduite (que celle des plantes non transformées).

10

15

20

25

30

35

La présente invention a pour objet l'utilisation de séquences nucléotidiques recombinantes contenant une (ou plusieurs) région(s) codante(s). cette (ces) région(s) codante(s) étant constituée(s) d'une séquence nucléotidique choisie parmi les suivantes:

- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1. codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la cinnamoyl CoA réductase (CCR) de luzerne représentée par SEQ ID NO 2,
- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 3. codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la CCR de mais représentée par SEQ ID NO 4.
- un fragment de la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1, ou de celle représentée par SEQ ID NO 3, ce fragment codant pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 2 ou pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 3, respectivement, ce fragment de CCR présentant une activité enzymatique équivalente à celle des deux CCR susmentionnées,
- la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, cette séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codé par les séquences SEQ ID NO 1 et SEQ ID NO 3, respectivement,
- un fragment de la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, ce fragment de séquence codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, respectivement,
- la séquence nucléotidique dérivée de la séquence représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant soit pour un ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2 ou SEQ ID NO 4 respectivement, ou pour un fragment ou une protéine dérivée de ces dernières, ce fragment ou protéine dérivée présentant une activité enzymatique équivalente à celle desdites CCR chez les plantes,
- la séquence nucléotidique dérivée de la séquence nucléotidique complémentaire susmentionnée, ou du fragment de cette séquence complémentaire tel que décrit ci-dessus, par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec un des ARNm susmentionnés.

pour la transformation de cellules végétales en vue de l'obtention de plantes transgéniques au sein desquelles la biosynthèse des lignines est régulée soit dans le sens d'une augmentation, soit dans le sens d'une diminution des teneurs en lignines produites, par rapport aux teneurs normales en lignines produites chez les plantes, et/ou dans le sens d'une modification de la composition des lignines produites par lesdites plantes transgéniques par rapport aux lignines produites chez les plantes non transformées, notamment par mise en oeuvre d'un des procédés, décrits ci-après, de régulation de la quantité de lignine chez les plantes.

Par "séquence nucléotidique dérivée", dans ce qui précède et ce qui suit, on entend toute séquence présentant au moins environ 50% (de préférence au moins 70%) de nucléotides homologues à ceux de la séquence dont elle dérive.

Par "protéine dérivée" dans ce qui précède et ce qui suit, on entend toute protéine présentant au moins environ 50% (de préférence au moins 70%) d'acides aminés homologues à ceux de la protéine dont elle dérive.

La présente invention a plus particulièrement pour objet toute séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:

- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1, codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou

- un fragment de la séquence nucléotidique susmentionnée, ce fragment codant pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ce fragment de CCR présentant une activité enzymatique équivalente à celle de la CCR susmentionnée, ou

- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence représentée par SEQ ID NO 1 susmentionnée, ou d'un fragment tel que décrit ci-dessus de cette séquence, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou pour une protéine dérivée de cette dernière et présentant une activité enzymatique équivalente à celle de ladite CCR chez les plantes.

La présente invention a plus particulièrement pour objet toute séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:

- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 3, codant pour ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, ou

- un fragment de la séquence nucléotidique susmentionnée, ce fragment codant pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 4, ce

1.5

10

5

20

30

25

35

BNSDOCID: <WO___9712982A1_I_>

fragment de CCR présentant une activité enzymatique équivalente à celle de la CCR susmentionnée, ou

- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence représentée par SEQ ID NO 3, susmentionnée, ou d'un fragment tel que décrit ci-dessus de cette séquence, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, ou pour une protéine dérivée de cette dernière et présentant une activité enzymatique équivalente à celle de ladite CCR chez les plantes.

Par protéine présentant une activité enzymatique équivalente à celle des CCR présentes chez les plantes, et plus particulièrement des CCR représentées par SEQ ID NO 2 et SEQ ID NO 4, on entend toute protéine possédant une activité CCR telle que mesurée selon la méthode de Luderitz et Grisebach publiée dans Eur. J. Biochem. (1981), 119: 115-127.

A titre d'illustration, cette méthode est réalisée par mesure spectrophotométrique de l'activité réductrice de la protéine (CCR ou dérivée), en suivant la disparition des cinnamoyl CoA à 366 nm. La réaction se déroule à 30°C, pendant 2 à 10 minutes. La composition du milieu réactionnel est la suivante: tampon phosphate 100 mM, pH 6.25, 0,1 mM NADPH, 70 μ M Feruloyl CoA, 5 à 100 μ l d'extrait enzymatique dans un volume total de 500 μ l.

L'invention a également pour objet toute séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:

- la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1, cette séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, à savoir l'ARNm codé par la séquence représentée par SEQ ID NO 1, ou codé par une séquence dérivée de cette dernière, telle que définie ci-dessus, ou

- un fragment de la séquence complémentaire susmentionnée, ce fragment de séquence codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, tel que défini ci-dessus, ou

- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence complémentaire susmentionnée, ou du fragment de cette séquence complémentaire tel que décrit ci-dessus, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm susmentionné.

5

10

15 .

20

25

30

La présente invention a plus particulièrement pour objet toute séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:

- la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 3, cette séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, à savoir l'ARNm codé par la séquence représentée par SEQ ID NO 3, ou codé par une séquence dérivée de cette dernière, telle que définie ci-dessus, ou

- un fragment de la séquence complémentaire susmentionnée, ce fragment de séquence codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, tel que défini ci-dessus, ou

- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence complémentaire susmentionnée, ou du fragment de cette séquence complémentaire tel que décrit ci-dessus, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm susmentionné.

Il va de soi que les séquences représentées par SEQ ID NO 1 et SEQ ID NO 3, les séquences complémentaires, les séquences dérivées et les fragments de séquences de l'invention mentionnées ci-dessus, doivent être pris en considération comme étant représentées dans le sens $5' \rightarrow 3'$.

Ainsi, le premier nucléotide d'une séquence complémentaire dans le sens $5' \rightarrow 3'$ telle que décrite ci-dessus, est le complément du dernier nucléotide de la séquence dans le sens $5' \rightarrow 3'$ codant pour une CCR (ou fragment de CCR ou protéine dérivée), le second nucléotide de cette séquence complémentaire est le complément de l'avant-dernier nucléotide de la séquence codant pour une CCR, et ainsi de suite, jusqu'au dernier nucléotide de ladite séquence complémentaire qui est le complément du premier nucléotide de la séquence codant pour une CCR.

L'ARNm codé par la séquence complémentaire susmentionnée est tel que, lorsque cet ARNm est représenté dans le sens 5' \rightarrow 3', son premier nucléotide correspond au dernier nucléotide de la séquence codant pour une CCR, et donc s'hybride avec le dernier nucléotide de l'ARNm codé par cette dernière, tandis que son dernier nucléotide correspond au premier nucléotide de la séquence codant pour une CCR, et donc s'hybride avec le premier nucléotide de l'ARNm codé par cette dernière.

Ainsi, on entend par ARNm antisens dans ce qui précède et ce qui suit tout ARNm codé par la susdite séquence complémentaire et représenté dans le sens inverse $(3' \rightarrow 5')$ du sens dans lequel est représenté l'ARNm codé par la

15

10

20

30

25

séquence codant pour une CCR (ou fragment de CCR ou protéine dérivée), ce dernier ARNm étant encore désigné ARNm sens $(5' \rightarrow 3')$.

Le terme d'ARN antisens s'adresse donc à une séquence d'ARN complémentaire de la séquence en bases de l'ARN messager, le terme complémentaire devant être compris en ce sens que chaque base (ou une majorité de bases) de la séquence antisens (lue dans le sens $3' \rightarrow 5'$) est capable de s'apparier avec les bases correspondantes (G avec C, A avec U) de l'ARN messager (séquence lue dans le sens $5' \rightarrow 3'$).

La stratégie des ARN antisens, dans le cadre de la présente invention, est une approche moléculaire particulièrement adaptée à l'objectif d'une modulation des taux de lignines des plantes. L'ARN antisens est un ARN produit par la transcription du brin d'ADN non codant (brin non-sens).

Cette stratégie antisens est plus particulièrement décrite dans le brevet européen n° 240 208.

On pense que l'inhibition de la synthèse d'une protéine selon la stratégie antisens, en l'occurrence de la CCR dans le cas présent, est la conséquence de la formation d'un duplex entre les deux ARN complémentaires (sens et antisens) empêchant ainsi la production de la protéine. Le mécanisme cependant reste obscur. Le complexe ARN-ARN peut interférer soit avec une transcription ultérieure, soit avec la maturation, le transport ou la traduction ou bien encore conduire à une dégradation de l'ARNm.

Une combinaison de ces effets est également possible.

L'invention concerne également tout ARNm codé par une séquence d'ADN selon l'invention, et plus particulièrement:

- l'ARNm codé par la séquence d'ADN représentée par SEQ ID NO 1, ou codé par un fragment ou une séquence dérivée tels que définis ci-dessus, ledit ARNm étant susceptible de coder à son tour pour la CCR présente chez la luzerne, telle que représentée par SEQ ID NO 2, ou pour un fragment de cette CCR ou une protéine dérivée tels que définis ci-dessus,

- l'ARNm codé par la séquence d'ADN représentée par SEQ ID NO 3, ou codé par un fragment ou une séquence dérivée tels que définis ci-dessus, ledit ARNm étant susceptible de coder à son tour pour la CCR présente chez le maïs, telle que représentée par SEQ ID NO 4, ou pour un fragment de cette CCR ou une protéine dérivée tels que définis ci-dessus.

L'invention a également pour objet tout ARNm antisens, tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce qu'il comprend des nucléotides complémentaires de la totalité ou d'une partie seulement des nucléotides constituant un ARNm tel que décrit ci-dessus selon l'invention, ledit ARNm antisens étant susceptible de s'hybrider (ou de s'apparier) avec ce dernier.

30

25

5

10

15

20

10

15

20

25

30

35

A ce titre, l'invention vise plus particulièrement les ARNm antisens codés par des séquences d'ADN selon l'invention, comprenant au moins une région de 50 bases homologues à celles d'une région des séquences complémentaires des séquences d'ADN susmentionnées de l'invention.

Il n'y a pas de limite supérieure de taille pour les séquences d'ADN codant pour un ARN antisens selon l'invention; elles peuvent être aussi longues que celles du messager normalement produit dans les cellules, voire aussi longues que la séquence d'ADN génomique codant pour l'ARNm de la CCR.

Avantageusement, de telles séquences d'ADN codant pour un ARN antisens selon l'invention, comprennent entre environ 100 et environ 1000 paires de bases.

L'invention a plus particulièrement pour objet toute séquence antisens comprenant un (ou plusieurs) ARNm antisens tel(s) que décrit(s) ci-dessus, ou fragment(s) de cet (ces) ARNm antisens; et une (ou plusieurs) séquence(s) correspondant à un (ou plusieurs) domaine(s) catalytique(s) d'un ribozyme.

A ce titre, l'invention vise plus particulièrement toute séquence antisens telle que décrite ci-dessus, comprenant le domaine catalytique d'un ribozyme flanqué de part et d'autre par des bras d'environ 8 bases complémentaires des séquences bordant un motif GUX (X représentant C, U ou A) comprises dans l'un des ARNm de l'invention décrits ci-dessus (encore désignés ARN cibles) (Haseloff J., et Gerlach W. L., 1988, Nature, 334: 585-591).

L'invention concerne également toute séquence d'ADN susceptible de coder pour une séquence antisens telle que décrite ci-dessus comprenant au moins un domaine catalytique d'un ribozyme lié à un ou plusieurs ARNm antisens de l'invention, ou fragment(s) d'ARNm antisens (avantageusement des fragments d'environ 8 bases tels que décrits ci-dessus).

L'invention a plus particulièrement pour objet:

- tout ARNm antisens, tel que décrit ci-dessus, caractérisé en ce qu'il est codé par la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1, ledit ARNm antisens étant susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codé par la séquence d'ADN représentée par SEQ ID NO 1,

- tout ARNm antisens, tel que décrit ci-dessus, caractérisé en ce qu'il est codé par la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 3, ledit ARNm antisens étant susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codé par la séquence d'ADN représentée par SEQ ID NO 3.

L'invention concerne également les polypeptides recombinants codés par les séquences d'ADN de l'invention, lesdits polypeptides recombinants présentant une activité enzymatique équivalente à celle des CCR chez les

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

plantes, et plus particulièrement les CCR recombinantes codées par les séquences représentées par SEQ ID NO 1 et SEQ ID NO 3, ou par des séquences dérivées de ces dernières selon l'invention.

- 11 -

L'invention a plus particulièrement pour objet les polypeptides recombinants, et notamment les CCR recombinantes, tels qu'obtenus par transformation de cellules végétales en intégrant de façon stable dans leur génome, une séquence nucléotidique recombinante telle que définie ci-après, contenant une séquence d'ADN selon l'invention, notamment à l'aide d'un vecteur tel que décrit ci-après.

Par l'expression "polypeptides recombinants", on doit entendre toute molécule possédant une chaîne polypeptidique susceptible d'être produite par génie génétique, par l'intermédiaire d'une phase de transcription de l'ADN du gène correspondant, ce qui conduit à l'obtention d'ARN qui est par la suite transformé en ARNm (par suppression des introns), ce dernier étant ensuite traduit par les ribosomes, sous forme de protéines, le tout étant effectué sous contrôle d'éléments de régulation appropriés à l'intérieur d'une cellule hôte. Par conséquent, l'expression "polypeptides recombinants" utilisée n'exclut pas la possibilité que lesdits polypeptides comprennent d'autres groupements, tels que les groupements glycosylés.

Bien entendu, le terme "recombinant" indique que le polypeptide a été produit par génie génétique, car il résulte de l'expression, dans un hôte cellulaire approprié, de la séquence nucléotidique correspondante qui a été auparavant introduite dans un vecteur d'expression utilisé pour transformer ledit hôte cellulaire. Toutefois, ce terme "recombinant" n'exclut pas la possibilité que le polypeptide soit produit par un procédé différent, par exemple par synthèse chimique classique selon les méthodes connues utilisées pour la synthèse de protéines, ou par clivage protéolytique de molécules de plus grande taille.

L'invention concerne plus particulièrement la CCR telle que présente dans les cellules de luzerne et représentée par SEQ ID N0 2 ou la CCR telle que présente dans les cellules de maïs et représentée par SEQ ID NO 4, lesdites CCR étant telles qu'obtenues sous forme essentiellement pure par extraction et purification à partir de luzerne ou de maïs, ou toute protéine dérivée de ces dernières, notamment par addition, et/ou suppression. et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés, ou tout fragment issu desdites CCR ou de leurs séquences dérivées, lesdits fragments et séquences dérivées étant susceptibles de posséder une activité enzymatique équivalente à celle des CCR susmentionnées.

5

10

15

20

25

30

10

15

20

25

30

35

L'invention a également pour objet les séquences nucléotidiques codant pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2 ou SEQ ID NO 4, ou toute séquence dérivée ou fragment de ces dernières, tels que définis ci-dessus, lesdites séquences nucléotidiques étant caractérisées en ce qu'elles correspondent à tout ou partie des séquences représentées par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3 respectivement, ou à toute séquence dérivée de ces dernières par dégénérescence du code génétique, et étant néanmoins susceptibles de coder pour les CCR ou séquence dérivée ou fragment de ces dernières, tels que définis ci-dessus.

L'invention vise également les complexes formés entre les ARNm antisens, tels que décrits ci-dessus, et les ARNm selon l'invention, susceptibles de coder pour tout ou partie d'une CCR chez les plantes.

L'invention a plus particulièrement pour objet le complexe formé entre l'ARNm codé par la séquence SEQ ID NO 1 et l'ARNm antisens codé par la séquence complémentaire de la séquence SEQ ID NO 1. ainsi que le complexe formé entre l'ARNm codé par la séquence SEQ ID NO 3 et l'ARNm antisens codé par la séquence complémentaire de la séquence SEQ ID NO 3.

L'invention a plus particulièrement pour objet toute séquence nucléotidique recombinante (ou ADN recombinant), caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une séquence d'ADN selon l'invention, choisie parmi celles décrites ci-dessus, ladite séquence d'ADN étant insérée dans une séquence hétérologue.

L'invention concerne plus particulièrement toute séquence nucléotidique recombinante telle que décrite ci-dessus, comprenant, à titre de région codante, la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1, ou par SEQ ID NO 3, ou tout fragment ou une séquence nucléotidique dérivée de ces dernières, tels que définis ci-dessus, lesdites séquences nucléotidiques ou ledit fragment étant insérés dans une séquence hétérologue, et étant susceptibles de coder pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou par SEQ ID NO 4 respectivement, ou pour un fragment de ces CCR, ou pour une protéine dérivée de ces dernières, tels que définis ci-dessus.

L'invention concerne plus particulièrement encore, toute séquence nucléotidique recombinante comprenant, à titre de région codante, une séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1, ou par SEQ ID NO 3, ou tout fragment ou toute séquence nucléotidique dérivée de cette séquence complémentaire, tels que définis cidessus, lesdites séquences complémentaires ou ledit fragment étant insérés dans une séquence hétérologue, et étant susceptibles de coder pour un ARNm antisens capable de s'hybrider avec tout ou partie de l'ARNm codant pour une

CCR chez les plantes, et plus particulièrement avec tout ou partie de l'ARNm codant pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou par SEQ ID NO 4.

Les ADN recombinants selon l'invention sont davantage caractérisés en ce qu'ils comprennent les éléments nécessaires pour réguler l'expression de la séquence nucléotidique codant pour une CCR, ou de sa séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens selon l'invention, notamment un promoteur et un terminateur de la transcription de ces séquences.

Parmi les différents promoteurs susceptibles d'être utilisés dans les constructions d'ADN recombinants selon l'invention, on peut citer:

- le promoteur endogène contrôlant l'expression de la CCR chez une plante, notamment le promoteur situé en amont de la séquence d'ADN représentée par SEQ ID NO 5 codant chez l'eucalyptus pour la CCR représentée par SEQ ID NO 6, ou
- des promoteurs de type constitutif à forte expression, exemples: 35 S CAMV (décrit dans Benfey et al. (1990), EMBO J., 9 (6), 1677-1684), EF1 α (promoteur du gène d'un facteur d'élongation dans la synthèse protéique décrit par Curie et al. (1991), Nucl. Acids Res., 19, 1305-1310),
- des promoteurs de type spécifique à expression particulière dans des tissus individuels, exemples: promoteur CAD (décrit par Feuillet C. (1993), Thèse de l'Université de Toulouse III), promoteur GRP 1-8 (décrit par Keller et Baumgartner, (1991), Plant Cell., 3, 1051-1061) à expression dans des tissus vasculaires spécifiques.

L'invention concerne également toute séquence nucléotidique recombinante telle que décrite ci-dessus, et comprenant également à titre de région codante au moins une séquence nucléotidique codant pour tout ou partie d'un ARNm codant lui-même pour une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de la biosynthèse des lignines chez les notamment l'ARNm codant pour l'alcool cinnamylique deshydrogénase (CAD), ou comprenant également à titre de région codante au moins une séquence nucléotidique codant pour tout ou partie d'un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm susmentionné, notamment avec l'ARNm codant pour la CAD.

Les séquences nucléotidiques recombinantes susmentionnées de l'invention sont avantageusement obtenues à partir de vecteurs dans lesquels sont insérées les séquences d'ADN codant pour une enzyme nécessaire à la biosynthèse des lignines chez les plantes.

Les vecteurs susmentionnés sont digérés à l'aide d'enzymes de restriction appropriées afin de récupérer lesdites séquences d'ADN qui s'y trouvent insérées.

5

10

15

20

25

30

15

20

25

30

35

Ces dernières sont ensuite insérées en aval d'un promoteur approprié, et en amont d'un terminateur approprié de l'expression, au sein des ADN recombinants selon l'invention.

L'invention vise plus particulièrement les ADN recombinants comprenant la séquence représentée par SEQ ID NO 1 ou celle représentée par SEQ ID NO 3, tels qu'obtenus par digestion de vecteurs susmentionnés, récupération de la séquence d'ADN de l'invention et insertion de cette dernière dans le sens $5' \rightarrow 3'$, au sein d'une séquence d'ADN hétérologue comprenant un promoteur et un terminateur de l'expression de ladite séquence.

L'invention a également plus particulièrement pour objet les ADN recombinants comprenant la séquence complémentaire de la séquence représentée par SEQ ID NO 1, ou de celle représentée par SEQ ID NO 3, tels qu'obtenus par digestion de vecteurs susmentionnés, récupération de la séquence d'ADN de l'invention, et insertion de cette dernière en sens inverse, c'est-à-dire dans le sens $3' \rightarrow 5'$, au sein d'une séquence d'ADN hétérologue comprenant un promoteur et un terminateur de l'expression de la séquence complémentaire.

A titre d'exemple de terminateur utilisable dans de telles constructions, on peut citer l'extrémité 3' du gène de la nopaline synthase d'Agrobacterium tumefaciens.

Ainsi, d'une manière générale, les séquences nucléotidiques recombinantes selon l'invention, contenant une séquence d'ADN codant pour une CCR (ou fragment de CCR ou protéine dérivée), et/ou d'autres enzymes nécessaires à la biosynthèse des lignines, sont obtenues par récupération de ladite séquence d'ADN à partir des vecteurs susmentionnés, et insertion de cette séquence dans la séquence hétérologue, tandis que les séquences nucléotidiques recombinantes contenant une séquence d'ADN codant pour un ARNm antisens selon l'invention, sont obtenus par récupération de la séquence d'ADN susmentionnée et insertion en sens inverse de cette dernière dans ladite séquence hétérologue.

A titre d'illustration, on peut utiliser tout ou partie de l'ADN complémentaire (ADNc) représenté par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, pour la construction des ADN recombinants susmentionnés, ou bien tout ou partie du clone génomique correspondant à une CCR (qui correspond aux ADNc susmentionnés + d'éventuels introns). Ce clone génomique peut être obtenu en utilisant les ADNc comme sondes pour cribler une banque génomique, cette dernière étant elle-même obtenue suivant la méthode décrite par Sambrook. Fritsch et Maniatis, Molecular Cloning Laboratory Manual, Cold Spring Harbour Laboratory Press, 1989.

- 15 -

L'invention a également pour objet tout vecteur recombinant, utilisable pour la transformation de plantes, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique recombinante choisie parmi celles décrites ci-dessus, selon l'invention, intégrée dans l'un des sites de son génome non essentiels pour sa réplication.

Parmi les vecteurs recombinants susmentionnés utilisables pour la transformation de plantes, on peut citer: les vecteurs binaires dérivés de pBIN 19 (Bevan et al., (1984), Nucl. Acids Res., 12 (22), 8711-8721).

Des exemples de construction de vecteurs recombinants selon l'invention sont décrits dans la description détaillée qui suit de l'invention.

La présente invention a également pour objet un procédé de régulation de la biosynthèse des lignines chez les plantes, soit par diminution, soit par augmentation des quantités de lignines produites, par rapport aux quantités normales de lignines produites chez ces plantes, ledit procédé comprenant une étape de transformation de cellules de ces plantes à l'aide d'un vecteur contenant:

- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1 ou par SEQ ID NO 3 ou un fragment des séquences nucléotidiques susmentionnées, ce fragment codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour un fragment d'une CCR chez les plantes, ce fragment de CCR présentant une activité enzymatique équivalente à celle de la CCR représentée par SEQ ID NO 2 ou par SEQ ID NO 4, ou d'une séquence nucléotidique dérivée des séquences nucléotidiques susmentionnées, ou dérivée susmentionné, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour une protéine dérivée présentant une activité enzymatique équivalente à celle de l'une au moins des CCR susmentionnées, ou

- une séquence nucléotidique complémentaire de tout ou partie des séquences nucléotidiques représentées par SEQ ID NO 1 ou par SEQ ID NO 3 codant pour un ARNm, ou du fragment de ces séquences, ou de la séquence dérivée de ces derniers, tels que définis ci-dessus, cette séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'un des ARNm susmentionnés,

ladite transformation étant effectuée notamment à l'aide d'un vecteur tel que décrit ci-dessus.

L'invention a plus particulièrement pour objet un procédé de diminution de la quantité de lignines produites par biosynthèse chez les plantes, ce

5

10

15

20

25

30

procédé étant effectué par transformation du génome de ces plantes, en y incorporant:

- au moins une séquence d'ADN selon l'invention telle que décrite cidessus, codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec tout ou partie de l'ARNm codant pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2 ou SEQ ID NO 4, ou pour une protéine dérivée de ces dernières telle que définie cidessus,
- et, le cas échéant, au moins une séquence d'ADN codant pour un ARNm antisens capable de s'hybrider à un ARNm codant pour une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de la biosynthèse des lignines chez les plantes, notamment l'ARNm codant pour la CAD.

ladite transformation étant réalisée:

- soit à l'aide d'un vecteur recombinant tel que décrit ci-dessus. contenant une séquence d'ADN codant pour un ARNm antisens capable de s'hybrider avec l'ARNm codant pour la CCR ou pour une protéine dérivée, telle que définie ci-dessus, et, le cas échéant, contenant une ou plusieurs séquence(s) d'ADN codant pour un ARNm antisens capable de s'hybrider à un ARNm codant pour une autre enzyme que la CCR telle que définie ci-dessus,
- soit à l'aide de plusieurs vecteurs recombinants dont l'un au moins contient une séquence d'ADN codant pour un ARNm antisens capable de s'hybrider avec l'ARNm codant pour la CCR ou pour une protéine dérivée, telle que définie ci-dessus, tandis que l' (ou les) autre(s) vecteur(s) recombinant(s) contien(nen)t une séquence d'ADN codant pour un ARNm antisens capable de s'hybrider à un ARNm codant pour une autre enzyme que la CCR, telle que définie ci-dessus.

Un autre procédé de diminution de la quantité de lignines produites par biosynthèse chez les plantes, est celui réalisé par transformation du génome de ces plantes, en y incorporant:

- au moins une séquence d'ADN selon l'invention représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, ou un fragment ou une séquence dérivée de cette dernière, tels que définis ci-dessus,
- et, le cas échéant, au moins une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de la biosynthèse des lignines chez les plantes, notamment une séquence d'ADN codant pour tout ou partie de la CAD, ladite transformation étant réalisée:
- soit à l'aide d'un vecteur recombinant tel que décrit ci-dessus, contenant la séquence d'ADN selon l'invention susmentionnée, ou un fragment

15

5

10

- 17 -

ou une séquence dérivée de cette dernière, tels que définis ci-dessus, et, le cas échéant, contenant une ou plusieurs séquence(s) d'ADN codant pour tout ou partie d'une enzyme autre que la CCR, telle que définie ci-dessus.

- soit à l'aide de plusieurs vecteurs recombinants dont l'un au moins contient une séquence d'ADN selon l'invention susmentionnée, ou un fragment ou une séquence dérivée de cette dernière, tels que définis ci-dessus, tandis que l' (ou les) autre(s) vecteur(s) recombinant(s) contien(nen)t une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une enzyme autre que la CCR, telle que définie ci-dessus.

Cette dernière méthode fait appel au mécanisme de co-suppression. La co-suppression a été observée quand des copies du gène endogène ont été introduites dans le génome. Bien que le mécanisme de la co-suppression soit actuellement inconnu, une des hypothèses les plus fréquemment retenue est que la régulation négative de l'expression du gène viendrait de la production d'une faible proportion d'ARN antisens dérivée d'un transgène à travers une lecture du "mauvais" brin du transgène (Grierson et al., Trends Biotech., 9: 122-123).

L'invention a également pour objet un procédé de diminution de la quantité de lignines produites par biosynthèse chez les plantes, ce procédé étant réalisé par transformation du génome de ces plantes en y incorporant une séquence d'ADN telle que décrite ci-dessus selon l'invention, codant pour une séquence antisens comprenant un (ou plusieurs) domaine(s) catalytique(s) d'un ribozyme lié(s) à un (ou plusieurs) ARNm antisens, ou fragment(s) d'ARNm antisens de l'invention, ladite transformation étant réalisée à l'aide d'un vecteur recombinant comprenant une séquence nucléotidique recombinante selon l'invention contenant elle-même la séquence d'ADN susmentionnée.

Il est important de noter que les méthodes susmentionnées permettent d'aboutir à des plantes transformées présentant des niveaux différents de réduction de l'activité CCR (selon le niveau d'insertion de la séquence d'ADN codant pour l'ARNm antisens, le nombre de copies de cette séquence d'ADN intégrée dans le génome...), et donc des teneurs en lignines.

Le choix des transformants permettra donc une modulation contrôlée des teneurs en lignines compatible avec un développement normal de la plante.

D'une manière générale, si l'on considère que la teneur moyenne normale en lignines d'une plante varie entre environ 15% et environ 35% en poids de matière sèche, la réduction de la teneur en lignines résultant de la mise en oeuvre d'un des procédés susmentionnés, est avantageusement telle que les plantes ainsi transformées présentent une teneur moyenne en lignines

5

10

15 '

20

25

30

variant entre environ 10% et environ 30%, ou encore entre environ 12% et environ 32%.

A titre d'illustration, la teneur en lignines d'une plante peut être mesurée selon une variante de la méthode de Johnson et al., (1961), T.A.P.P.I., 44, 793-798, qui est décrite en détail dans Alibert et Boudet (1979), Physiol., Veg., 17 (1), 67-74, et dont les principales étapes sont les suivantes: après obtention d'une poudre alcool benzène contenant les lignines du matériel végétal, les lignines sont solubilisées par le bromure d'acétyle et dosées en fonction de leur absorption dans l'ultraviolet.

L'invention vise plus particulièrement l'application des procédés susmentionnés de diminution des teneurs en lignines dans les plantes, à l'obtention de plantes fourragères transformées génétiquement, présentant des teneurs en lignines réduites par rapport aux teneurs normales en lignines chez ces plantes, et dont la digestibilité se trouve être ainsi améliorée par rapport à ces mêmes plantes non transformées.

Parmi les principales plantes fourragères susceptibles d'être transformées dans le cadre de la présente invention, on peut citer: la luzerne, la fétuque, le maïs destiné à l'ensilage, etc...

L'invention concerne également l'application des procédés susmentionnés de diminution des teneurs en lignines chez les plantes, à l'obtention de plantes, et plus particulièrement d'arbres, transformés génétiquement, présentant des teneurs en lignines réduites par rapport aux teneurs normales en lignines chez ces plantes, ces plantes ou arbres étant particulièrement avantageux à utiliser dans le cadre de la production de la pâte à papier.

Un troisième domaine potentiel d'application des procédés susmentionnés de régulation négative de l'expression du gène de la CCR, concerne la stimulation de la croissance des plantes transformées. Divers arguments soulignent (Sauter et Kende, 1992, Plant and Cell Physiology, 33 (8):1089), qu'une lignification précoce et rapide est une frein au grandissement cellulaire et donc à la croissance des végétaux. Ainsi la mise en oeuvre des procédés susmentionnés est susceptible de permettre pour les plantes ainsi transformées à lignification réduite une meilleure croissance et donc de meilleurs rendements.

L'invention concerne également un procédé d'augmentation de la quantité de lignines produites par biosynthèse chez les plantes, ce procédé étant effectué par transformation du génome de ces plantes, en y incorporant:

15

10

5

20

30

25

15

20

25

30

35

- au moins une séquence d'ADN selon l'invention représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, ou un fragment ou une séquence dérivée de cette dernière, tels que définis ci-dessus,
- et, le cas échéant, au moins une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de la biosynthèse des lignines chez les plantes, notamment une séquence d'ADN codant pour tout ou partie de la CAD,

ladite transformation étant réalisée:

- soit à l'aide d'un vecteur recombinant tel que décrit ci-dessus, contenant la séquence d'ADN selon l'invention susmentionnée, ou un fragment ou une séquence dérivée de cette dernière, tels que définis ci-dessus, et, le cas échéant, contenant une ou plusieurs séquence(s) d'ADN codant pour tout ou partie d'une enzyme autre que la CCR, telle que définie ci-dessus.
- soit à l'aide de plusieurs vecteurs recombinants dont l'un au moins contient une séquence d'ADN selon l'invention susmentionnée, ou un fragment ou une séquence dérivée de cette dernière, tels que définis ci-dessus, tandis que l' (ou les) autre(s) vecteur(s) recombinant(s) contien(nen)t une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une enzyme autre que la CCR, telle que définie ci-dessus.

D'une manière générale, toujours si l'on considère que la teneur moyenne normale en lignines d'une plante varie entre environ 15% et environ 35% en poids de matière sèche. l'augmentation de la teneur en lignines résultant de la mise en oeuvre du procédé susmentionné, est avantageusement telle que les plantes ainsi transformées présentent une teneur moyenne en lignines variant entre environ 20% et environ 40%, ou encore entre environ 18% et environ 38%.

L'invention vise plus particulièrement l'application du procédé susmentionné d'augmentation des teneurs en lignines dans les plantes (encore désigné procédé de surexpression du gène de la CCR), à l'obtention de plantes transformées génétiquement, présentant des teneurs en lignines augmentées par rapport aux teneurs normales en lignines chez ces plantes, et dont les propriétés de résistance à des attaques de l'environnement, notamment à des attaques parasitaires, se trouvent être ainsi améliorées par rapport à ces mêmes plantes non transformées. Il est particulièrement avantageux dans ce dernier cas, d'utiliser en association avec le gène CCR, ou une séquence dérivée, dans les vecteurs susmentionnés, des promoteurs spécifiques particulièrement exprimés dans les tissus de surface et/ou en réponse à la blessure.

Par ailleurs, l'invention concerne également l'application du procédé susmentionné de surexpression du gène de la CCR, à l'amélioration de la

- 15

20

25

30

35

croissance des plantes ainsi transformées génétiquement, notamment dans certains domaines tels que l'horticulture ou l'arboriculture, où il est souhaitable d'obtenir des plantes de dimension réduite.

Enfin, les cycles benzéniques de la lignine ont une plus grande énergie intrinsèque que les chaînes aliphatiques des résidus glucose de la cellulose. Ainsi, l'augmentation de la proportion de lignines chez les végétaux utilisés comme combustibles, selon le procédé susmentionné de l'invention, permet d'améliorer le potentiel énergétique de ces végétaux combustibles ainsi transformés.

Dans les deux cas de régulation négative ou de surexpression de la CCR. il est tout à fait envisageable que la modulation de cette activité se répercute sur la teneur en lignines des plantes transformées. En effet, la CCR dont le niveau d'activité est très bas dans la plante, semble constituer l'enzyme régulatrice de la synthèse des lignines.

S'agissant des techniques de transformation utilisées pour la mise en oeuvre d'un des procédés décrits ci-dessus de l'invention, on aura avantageusement recours aux techniques suivantes:

A) La technologie de transformation par l'intermédiaire du plasmide Ti d'Agrobacterium tumefaciens décrite par Bevan (1984) Nucleic Acid Research, 12: 8711-8721. Elle fait appel essentiellement à la méthode de co-culture, et fait intervenir une co-transformation avec un gène de sélection pour pouvoir repérer les transformants.

Elle est particulièrement applicable aux dicotylédones, ex. tabac, luzerne, colza.

B) La technique de transfert direct de gènes par biolistique décrite en détail par (Zumbrum et al., 1989, Technique 1, 204-216; Sanford et al., 1991, Technique 3, 3-16).

Cette technique implique l'association de l'ADN recombinant selon l'invention à des microparticules d'or ou de tungstène qui sont propulsées à l'aide d'un canon à particules sur le tissu à transformer. Elle sera particulièrement appliquée à la transformation d'espèces réfractaires aux agrobactéries.

Dans les deux cas susmentionnés, la vérification de la présence de l'ADN recombinant selon l'invention sera réalisée par des expériences d'hybridation de type southern et d'amplification génique (polymerase chain reaction), à l'aide de sondes et d'amorces oligonucléotidiques issues notamment de la séquence SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3.

L'invention concerne également les cellules de plantes transformées par un vecteur selon l'invention, notamment par les techniques décrites ci-dessus.

BNSDOCID: <WO___9712982A1_I_>

10

15

20

25

30

35

et comprenant une séquence d'ADN selon l'invention intégrée de façon stable dans leur génome.

L'invention vise également les plantes transformées telles qu'obtenues par culture des cellules transformées susmentionnées.

Les plantes transformées peuvent être ensuite propagées par voie sexuelle ou par voie végétative in vitro ou in natura.

L'invention a également pour objet les fragments de plantes, notamment fruits, semences, pollen, transformés par incorporation dans leur génome d'une séquence d'ADN selon l'invention, à l'aide des vecteurs recombinants susmentionnés.

L'invention concerne également les anticorps dirigés contre les polypeptides recombinants de l'invention, et plus particulièrement ceux dirigés contre les CCR recombinantes susmentionnées.

De tels anticorps peuvent être obtenus par immunisation d'un animal avec ces polypeptides suivie de la récupération des anticorps formés.

Il va de soi que cette production n'est pas limitée aux anticorps polyclonaux.

Elle s'applique encore à tout anticorps monoclonal produit par tout hybridome susceptible d'être formé, par des méthodes classiques, à partir des cellules spléniques d'un animal, notamment de souris ou de rat, immunisés contre l'un des polypeptides purifiés de l'invention d'une part, et des cellules d'un myélome approprié d'autre part, et d'être sélectionné, par sa capacité à produire des anticorps monoclonaux reconnaissant le polypeptide susmentionné initialement mis en oeuvre pour l'immunisation des animaux.

L'invention vise également l'utilisation des anticorps susmentionnés dirigés contre les polypeptides recombinants de l'invention, pour la mise en oeuvre d'une méthode de détection ou de dosage des CCR chez les plantes, à partir d'échantillons prélevés chez ces dernières.

Il convient de préciser que sont exclues des séquences nucléotidiques de l'invention et de leur utilisation susmentionnée, les séquences nucléotidiques représentées par SEQ ID NO 5, SEQ ID NO 7, SEQ ID NO 9 et SEQ ID NO 11, codant respectivement pour la CCR d'eucalyptus représentée par SEQ ID NO 6, la CCR de peuplier représentée par SEQ ID NO 8, la CCR de fétuque représentée par SEQ ID NO 10, et la CCR de tabac représentée par SEQ ID NO 12, ainsi que la séquence représentée par SEQ ID NO 13 codant pour la protéine représentée par SEQ ID NO 14 dérivée de la CCR d'eucalyptus susmentionnée.

De même, sont exclues des séquences nucléotidiques de l'invention et de leur utilisation susmentionnée, les séquences complémentaires des séquences

15

20

25

30

35

nucléotidiques SEQ ID NO5, SEQ ID NO 7, SEQ ID NO 9, SEQ ID NO 11 et SEQ ID NO 13, ainsi que les fragments ou séquences dérivées de ces séquences nucléotidiques ou de leurs séquences complémentaires, dans la mesure où ces fragments et séquences dérivées sont identiques aux fragments et séquences dérivées, tels que définis ci-dessus, des séquences nucléotidiques représentées par SEQ ID NO 1 et SEQ ID NO 3 ou de leurs séquences complémentaires.

Sont également exclus du cadre de la présente invention :

- les ARNm codés par les séquences d'ADN représentées par SEQ ID NO 5, SEQ ID NO 7, SEQ ID NO 9, SEQ ID NO 11 et SEQ ID NO 13, ou codés par un fragment ou une séquence dérivée de ces séquences d'ADN, dans la mesure où ce fragment ou séquence dérivée sont identiques aux fragments et séquences dérivées, tels que définis ci-dessus, des séquences représentées par SEQ ID NO 1 et SEQ ID NO 3,
- les ARNm antisens constitués de nucléotides complémentaires des ARNm susmentionnés,
- les polypeptides représentés par SEQ ID NO 6, SEQ ID NO 8, SEQ ID NO 10, SEQ ID NO 12 et SEQ ID NO 14, ainsi que tout fragment ou séquence dérivée des polypeptides susmentionnés, dans la mesure où ce fragment ou séquence dérivée sont identiques aux fragments et séquence dérivée, tels définis ci-dessus, des séquences polypeptidiques représentées par SEQ ID NO 2 et SEQ ID NO 4.

L'invention sera davantage détaillée dans la description qui suit de l'obtention de la CCR sous forme purifiée chez l'eucalyptus, et de l'ADNc codant pour la CCR d'eucalyptus, de luzerne et du maïs.

A) Obtention de la CCR d'eucalyptus purifiée, et de l'ADNc codant pour une CCR d'eucalyptus.

I Purification de la CCR d'eucalyptus.

La CCR a fait l'objet d'un nombre très restreint d'études. Parmi les quelques publications la concernant, on peut citer:

Wengenmayer H., Ebel J., Grisebach H., 1976 - Enzymatic synthesis of lignin precursors, purification and properties of a cinnamoyl CoA: NaDPH reductase from cell suspension cultures from soybean (*Glycine max*), Eur. J. Biochem., 65: 529-536.

Luderitz T., Grisebach H., 1981 - Enzymatic synthesis of lignin precursors, comparison of cinnamoyl: CoA reductase and cinnamyl alcohol

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

- 23 -

dehydrogenase: NADP dehydrogenase from spruce (*Picea abies* L.) and soybean (*Glycine max L.*), Eur. J. Biochem., 119: 115-127.

Sarni F., Grand C., Boudet A.M., 1984 - Purification and properties of cinnamoyl: CoA reductase and cinnamyl alcohol dehydrogenase from poplar stems (*Populus x euramericana*). Eur. J. Biochem., 139: 259-265.

Le travail décrit ci-après a contribué à définir un protocole de purification original, simple et rapide de la CCR d'eucalyptus. Ce protocole est également plus efficace que ceux décrits précédemment dans la littérature. En effet, il a permis pour la première fois, l'obtention de quantités d'enzyme purifiée à homogénéité, suffisantes pour obtenir des séquences peptidiques internes et conduire à terme au clonage de l'ADNc correspondant.

Toutes les étapes de purification de la CCR ont été réalisées à 4°C.

1. Obtention d'un extrait brut de xylème d'eucalyptus.

Le matériel végétal a été obtenu par "grattage" d'une fraction tissulaire enrichie en xylème de branches d'Eucalyptus gunnii âgés de 5 ans.

300 g de xylème préalablement congelé dans l'azote liquide ont été réduits en poudre à l'aide d'un moulin à café. Le broyat ainsi obtenu a été homogénéisé dans un litre de tampon d'extraction (100 mM Tris-HCl pH 7.6, 2% PEG 6000, 5 mM DTT, 2% PVPP), filtré sur deux épaisseurs de Miracloth, et amené à 30% de la saturation en sulfate d'ammonium. Après une centrifugation de 30 minutes à 15000xg, le culot obtenu est remis en suspension dans 60 ml de tampon 1 [20 mM Tris-HCl pH 7.5, 5 mM DTT (dithiothreitol), 5% éthylène glycol]. L'extrait ainsi obtenu est "clarifié" par une centrifugation de 15 min à 10 000xg, puis dessalé par passage sur une Sephadex G25 équilibrée dans le tampon 1.

2. Chromatographie d'affinité sur Red Sepharose.

30

35

5

10

15

20

25

L'extrait brut dessalé est déposé sur une colonne d'affinité "Red Sepharose" (1.5 x 19 cm, Pharmacia), équilibrée dans le tampon 1. Après un premier rinçage de la colonne par 50 ml de tampon 1, les protéines sont éluées par un gradient linéaire de Tris de 20 mM à 1.5 M Tris-HCl pH7.5, contenant 5 mM DTT, 5% éthylène glycol. Le volume total du gradient est de 200 ml et le débit de 36 ml/h. les fractions présentant une activité CCR sont regroupées et dessalées par passage sur une colonne de Séphadex G25, équilibrée dans le tampon 1.

WO 97/12982

5

Ю

15

20

25

3. Chromatographie d'échange d'anions sur MonoQ.

Les fractions ainsi regroupées et dessalées sont chromatographiées sur une colonne d'échange d'anions MonoQ (HR 5/5, Pharmacia). L'élution des protéines est effectuée par l'application d'un gradient linéaire de 20 à 300 mM en Tris-HCl pH 7.5, contenant 5% d'éthylène glycol et 5 mM DTT. Le volume total du gradient est de 50 ml et le débit de 1 ml/min. Comme à l'étape précédente, les fractions contenant l'enzyme CCR active sont regroupées et dessalées, mais dans ce cas le tampon d'équilibration des colonnes de Sephadex G25 est un tampon phosphate 20 mM pH 7.6, contenant 5 mM DTT (tampon 2).

4. Chromatographie d'affinité sur "Mimetic Red".

Le groupe de fractions CCR ainsi obtenu est déposé sur une colonne Mimetic Red 2 A6XL (ACL, Cambridge). La colonne est préalablement lavée avec 30 ml de tampon 2 contenant 8 mM NAD. Ce lavage a pour but d'éliminer des enzymes fonctionnant spécifiquement avec le NAD comme cofacteur, telle que la malate deshydrogénase qui copurifie avec la CCR dans les étapes précédentes. L'élution spécifique de la CCR est obtenue par application d'un gradient (15 ml) de NADP 0-8 mM dans le tampon 2. Les fractions contenant la CCR pure et active sont conservées à -80°C après addition d'un stabilisateur (éthylène glycol à la concentration finale de 5%).

L'enzyme purifiée ainsi obtenue présente une activité spécifique de 451 nKat/mg de protéine, en utilisant le feruloyl CoA comme substrat. Le rendement obtenu (36 µg de protéine pure pour 300 g de matériel végétal de départ) ne reflète pas la proportion de CCR *in planta*, en effet dans un souci majeur d'éliminer le maximum de contaminants à chaque étape de purification, seules les fractions présentant une très forte activité CCR sont traitées par l'étape suivante. Le facteur de purification obtenu par ce protocole est de 282.

II Caractérisation de la CCR.

35.

30

La CCR d'eucalyptus est un monomère de 38kD comme en témoignent les résultats convergents obtenus pour la taille de l'enzyme native par chromatographie d'exclusion sur Superose 6 (Pharmacia), et pour la taille de la sous-unité monomère sur gel d'électrophorèse dénaturant. Le point

- 25 -

isoélectrique, estimé par chromatographie sur MonoP (Pharmacia) est proche de 7.

La recherche du pH et du tampon optimum fait ressortir que la mesure de l'activité CCR telle qu'elle a été initialement décrite (Luderitz et Grisebach, 1981), est parfaitement adaptée à la mesure de l'activité CCR d'eucalyptus (tampon phosphate 100 mM, pH 6.25).

La pureté de la CCR, présente à l'état d'une bande unique sur gel d'électrophorèse monodimensionnelle (SDS PAGE) a été confirmée par l'obtention d'une seule tache ("spot") après électrophorèse bidimensionnelle et coloration à l'argent.

III Obtention de l'ADNc codant pour la CCR d'eucalyptus

Afin de s'affranchir d'un éventuel problème de contamination résiduelle non détectable, l'enzyme pure a été soumise à une électrophorèse préparative en conditions semi-dénaturantes et digérée in situ dans le gel. La digestion a été réalisée à l'aide d'endolysine C qui coupe spécifiquement les protéines après les résidus lysine, permettant l'obtention de peptides relativement longs. Les peptides résultant de la digestion ont été séparés en phase reverse sur HPLC et certains d'entre eux ont été séquencés à l'aide d'un microséquenceur de protéines (Applied Biosystems 470). Les séquences de ces peptides internes figurent ci-dessous:

	peptide 8	(a) Asn-Trp-Tyr-Cys-Tyr-Gly-Lys
25		(b) His-Leu-Pro-Val-Pro-X-Pro-Pro-Glu-Asp-Ser-Val-Arg
		X représentant tout acide aminé
-	peptide 10	Thr-Tyr-Ala-Asn-Ser-Val-Gln-Ala-Tyr-Val-His-Val-Lys
30	peptide 13	Gly-Cys-Asp-Gly-Val-Val-His-Thr-Ala-Ser-Pro-Val-Thr-Asp-Asp
	peptide 17	Leu-Arg-Asp-Leu-Gly-Leu-Glu-Phe-Thr-Pro-Val-Lys
	peptide 18	Gly-Asp-Leu-Met-Asp-Tyr-Gly-Ser-Leu-Glu-Glu-Ala-Ile-Lys

L'ADNc codant pour la CCR a été obtenu par criblage à l'aide d'oligonucléotides d'une banque d'ADNc construite dans le phage λ ZAPII (vecteur commercialement disponible, Stratagène) à partir de messagers extraits de xylème d'*Eucalyptus gunnii*. 600 000 phages ont été criblés à l'aide d'un groupe d'oligonucléotides dégénérés marqués à l'extrémité 3' au

5

10.

15

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

phosphore 32, à l'aide d'une terminal transferase. Les séquences des oligonucléotides utilisés pour le criblage ont été déterminées à partir des séquences peptidiques internes susmentionnées. Ces peptides ayant été générés par coupure à l'endolysine C, une lysine a été rajoutée en première position pour permettre l'élaboration d'oligonucléotides à moindre dégénérescence. En effet, cet acide aminé qui ne peut être codé que par deux codons, fait partie des acides aminés dont le code est le moins dégénéré et par conséquent convient tout à fait à l'élaboration d'oligonucléotides à partir de séquences peptidiques.

Les séquences des oligonucléotides utilisés pour le criblage de la banque de cDNA d'eucalyptus dérivées des acides aminés soulignés (I = inosine), sont indiquées ci-après:

peptide 8 Lys-Asn-Trp-Tyr-Cys-Tyr-Gly-Lys

15 oligonucléotide 8 AA(A/G)AA(C/T)TGGTA(C/T)TG(C/T)TA(T/C)GGIAA

peptide 13 Lys-Gly-Cys-Asp-Gly-Val-Val-His-Thr-Ala-Ser-Pro-Val-Thr-Asp-Asp

20

25

30

35

10

oligonucléotide 13 AA(G/A)GGITG(C/T)GA(C/T)GGIGTIGTICA

peptide 17 Lys-Leu-Arg-Asp-Leu-Gly-Leu-Glu-Phe-Thr-Pro-Val-Lys oligonucléotide 17 GA(G/A)TT(C/T)ACICCIGTIAA

peptide 18 Lys-Gly-Asp-Leu-Met-Asp-Tyr-Gly-Ser-Leu-Glu-Glu-Ala-Ile-Lys oligonucléotide 18 AA(G/A)GGIGA(C/T)(C/T)TIATGGA(C/T)TA(C/T)GG

Les conditions d'hybridation utilisées pour le criblage sont les suivantes: la préhybridation est effectuée pendant 6 à 7 heures dans du 5XSSPE, 0.25% poudre de lait écrémé, 0.05% SDS (sodium dodecyl sulfate) à 42°C. L'hybridation est réalisée dans cette même solution, en présence des 4 oligonucléotides marqués en 3' au ddATP α^{32} P, pendant 24 heures à 42°C. Au terme de ces 24 heures d'hybridation, les filtres sont lavés trois fois pendant 15 minutes dans du 2XSSC, 0.1% SDS puis mis en contact avec un film autoradiographique pendant 24 heures à -80°C. Les phages hybridant avec le groupe d'oligonucléotides ont été purifiés par 2 tours supplémentaires de criblage ("plaque purification"). Une fois purifiés, les six clones positifs ont été testés avec chacun des oligonucléotides pris indépendamment. Un phage a réagi positivement avec les 4 oligonucléotides, il a été traité de manière à "exciser" le plasmide Bluescript recombinant en suivant les

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

- 27 -

indications du fabricant (Stratagène). La carte de restriction de l'insert (codant pour la CCR) contenu dans ce plasmide est schématisée sur <u>la figure 1</u>.

IV Caractérisation et identification de l'ADNc de la CCR

La séquence en acides aminés (représentée par SEQ ID NO 6) déduite de la séquence nucléotidique (représentée par SEQ ID NO 5) code pour une protéine de 335 acides aminés dont le poids moléculaire est de 36.5 kD et le point isoélectrique d'environ 5.8. Il est important de souligner que toutes les séquences peptidiques obtenues à partir de la CCR purifiée sont retrouvées dans la séquence peptidique déduite de la séquence nucléotidique de l'ADNc.

Des recherches d'homologies avec des clones déjà existants ont été effectuées en utilisant les programmes BLAST et FASTA dans toutes les banques protéiques et nucléiques disponibles. Une homologie significative a été trouvée avec une autre réductase du métabolisme des composés phénoliques, la dihydroflavonol réductase (DFR). L'identité est d'environ 40% et la similarité proche de 20% entre la séquence peptidique déduite de l'ADNc de la CCR et les séquences des diverses dihydroflavonol réductase répertoriées dans les banques, ce qui confirme que le clone identifié est différent d'un clone codant pour une DFR.

V Production de CCR recombinante active dans E. Coli.

Pour aller plus loin dans l'identification de l'ADNc de la CCR, la protéine recombinante a été produite dans *E. Coli* et son activité enzymatique a été recherchée. Les détails expérimentaux de cette approche sont décrits ciaprès.

1- Introduction de l'ADNc dans le vecteur d'expression pT7-7.

Afin de pouvoir cloner l'ADNc dans le vecteur d'expression pT7-7 (disponible commercialement), sous le contrôle du promoteur de la T7 polymérase, nous avons du introduire un site Ndel à l'ATG de l'ADNc. Ceci a été réalisé à l'aide d'une Taq polymérase lors d'une réaction d'amplification génique par PCR (Polymerase Chain reaction) entre un oligonucléotide muté et une amorce commerciale, T7, situé sur Bluescript en aval de l'extrémité 3' de l'ADNc. Le produit d'amplification obtenu est digéré par Kpnl, ce site est ensuite réparé à l'aide du fragment klenow de l'ADN polymérase I avant de soumettre le fragment à une digestion par Ndel, puis le

5

10

15

20

25

30

- 28 -

fragment obtenu comportant un site Ndel en 5' et une extrémité franche en 3' est insérée à l'aide d'une ADN T4 ligase dans le vecteur pT7-7 préalablement ouvert par Ndel et Smal.

La séquence de l'oligonucléotide muté susmentionné est indiquée ciaprès.

Les bases soulignées et en italiques ont été modifiées par rapport à la séquence initiale permettant la création d'un site Ndel (CATATG):

5'GGCAATCCC<u>CAT</u>ATGCCCGTCGACGC3'

2. Surexpression de CCR dans E. Coli BL21

La construction ainsi obtenue est introduite dans la souche E. Coli BL21 (disponible commercialement) qui porte sur son chromosome le gène de la T7 polymérase sous contrôle du promoteur lac UV5, promoteur inductible par l'IPTG. La culture recombinante est cultivée à 37°C jusqu'à obtention d'une DO mesurée de 1 à 600 nm, puis la production de la CCR est induite par l'ajout d'IPTG (0.25% final) dans le milieu de culture. Des prélèvements sont réalisés à différents temps après induction et les cellules sont lysées selon le protocole décrit par Grima-Pettenati et al. (1993). Après centrifugation le surnageant contenant les protéines solubles, est utilisé pour mesurer l'activité CCR et pour visualiser la production de CCR après électrophorèse en conditions dénaturantes. On note l'apparition d'un polypeptide d'environ 38 kD dont l'intensité croit avec le temps post-induction et qui n'existe pas dans les témoins négatifs (souche BL21 contenant seulement le vecteur pT7-7 sans insert). De plus, la preuve finale de l'identité du clone CCR est apporté par la mesure d'une activité CCR (environ 7 nKat/ml de culture après 3h d'induction à 37°C) dans les extraits protéiques provenant des souches BL21 contenant le pT7-7 + ADNc CCR, seulement.

Le vecteur dénommé pEUCCR (représenté sur la figure 2), comprenant la séquence représentée par SEQ ID NO 5 clonée dans le vecteur Bluescript, a été déposé en culture dans des cellules de *E. coli* DH5α à la Collection Nationale de Culture de Micro-organismes (CNCM) de l'Institut Pasteur à Paris (France), le 17 mars 1994 sous le n° I-1405.

5

10

15

20

25

15

20

25

30

35

Légendes des figures:

Figure 1: carte de restriction de l'ADNc codant pour la CCR d'eucalyptus.

Figure 2: représentation schématique du plasmide pEUCCR contenant la séquence représentée par SEQ ID NO 5 (et identifiée par CCR dans le plasmide pEUCCR).

Figure 3: représentation schématique de la construction d'un vecteur contenant une séquence d'ADN codant pour la CCR d'eucalyptus selon l'invention (ou vecteur CCR sens).

Figure 4: représentation schématique de la construction d'un vecteur contenant une séquence d'ADN codant pour un ARN antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant pour la CCR d'eucalyptus selon l'invention (ou vecteur CCR antisens).

Concernant l'ADN "source servant à la construction d'un vecteur antisens (ou sens)

L'ARN antisens dérive préférentiellement de la séquence contenue dans le clone pEUCCR. Cette séquence peut être obtenue de différentes manières:

- 1) en coupant avec des enzymes de restriction appropriées la séquence d'ADN (ADNc) de la CCR contenue dans pEUCCR.
- 2) en réalisant une amplification génique (PCR) à l'aide d'oligonucléotides définis de manière à synthétiser le fragment d'ADN souhaité.

Le fragment d'ADN ainsi obtenu est cloné dans un vecteur d'expression des plantes en aval d'un promoteur et en amont d'un terminateur. Le clonage est réalisé de telle façon que le fragment d'ADN est inséré en orientation inverse par rapport au promoteur. Dans ce nouveau vecteur, le brin qui était initialement le <u>brin matrice</u> devient le <u>brin codant</u> et vice versa.

Le nouveau vecteur code pour un ARN dont la séquence est complémentaire de la séquence de l'ARN messager déduit de la séquence contenue dans pEUCCR.

Ainsi les 2 ARN sont complémentaires de par leur séquence mais aussi de par leur orientation (5'-3').

10

15

20

25

30

35

Comme source d'ADN pour la transcription de l'ARN antisens il est pratique d'utiliser un clone d'ADNc tel que celui contenu dans pEUCCR.

Exemple de clonage antisens (cf. figure 4)

L'ADNc de la CCR est obtenu par une double digestion (BamHI et KpnI) à partir du vecteur pEUCCR. Le fragment d'ADN ainsi libéré est séparé physiquement du vecteur de clonage par une électrophorèse en gel d'Agarose (Bluescript).

La partie de gel renfermant ce fragment d'ADN est découpée et traitée de façon à obtenir l'ADN purifié (plusieurs méthodes peuvent être utilisées dont la "Low melting Agarose", décrite dans Sambrook et al. susmentionné, le Gene Clean, dont le kit est disponible commercialement).

Le fragment portant les extrémités BamHI et KpnI est "ligué" avec un vecteur d'expression de plantes préalablement digéré par ces mêmes enzymes choisies de façon à ce que le cDNA soit inséré en orientation inverse par rapport au promoteur ³⁵S. Le brin qui sera transcrit dans les plantes sera dans ce cas le brin non codant.

Exemple de clonage sens (cf. figure 3)

Dans ce cas, il n'existe pas de sites de restriction "pratiques" pour réaliser une fusion traductionnelle avec le promoteur ³⁵S du vecteur d'expression. De nouveaux sites plus commodes ont été insérés à l'aide de la technique d'amplification génique (PCR). Deux oligonucléotides ont été définis en 5' et 3' de l'ADNc auxquels ont été ajoutées les séquences des sites reconnus par KpnI et BamHI (NB.: ce sont les mêmes sites qui ont été utilisés pour le clonage antisens susmentionné, mais positionnés différemment par rapport à l'orientation 5'-3').

L'amplification génique conduit à l'obtention d'un fragment contenant la totalité de la séquence codante du cDNA flanquée de 2 sites de restriction. La suite de la procédure est identique à celle décrite pour la construction antisens.

Mais, dans ce cas, on a réalisé une fusion du promoteur en phase avec l'ATG de la CCR qui doit conduire à une surexpression de l'ARN messager et donc de la protéine CCR.

Les exemples de clonage des séquences sens et antisens décrits ci-dessus dans le cas de la CCR d'eucalyptus, sont également applicables dans le cas de la CCR de luzerne et de celle de mais.

10

15

20

25

30

B) Obtention de l'ADNc codant pour la CCR de luzerne (Medicago truncatula).

Caractéristiques de la banque d'ADNc:

La banque utilisée a été construite à partir d'ARN totaux extraits de racines de *Medicago truncatula*, dans le vecteur λZAPH (kit "ZAP-cDNA synthesis" de Stratagene).

Criblage de la banque d'ADNc:

Sonde:

Le criblage de la banque de luzerne a été effectué à l'aide de l'ADNc codant pour la CCR d'eucalyptus. Un fragment de 800 bp (Xho-Xho) de pEUCCR marqué par la technique d'amorçage aléatoire a servi de sonde.

Etalement de la banque et empreintes sur filtre de nitrocellulose :

300 000 clones ont été étalés puis transférés sur filtre de nitrocellulose (Schleicher & Schuell). Pour cela, les filtres ont été placés 5 mn sur les boîtes de culture puis immergés successivement dans les solutions suivantes :

1.5M NaCl/0, 5M NaOH 5 mn 1,5M NaCl/0, 5M Tris pH 8 5 mn 3x SSC 2 mn cuisson 2 heures à 80°C.

Préhybridation-hybridation:

Les filtres ont été préhybridés pendant 12 heures, puis hybridés pendant 24 heures à 37°C dans le milieu suivant :

Milieu de préhybridation et d'hybridation :

Formamide 20%

Dextran 10%

NaCl 1M

ADN sperme de saumon (1 mg/ml) -

0,2% polyvinyl-pyrrolidone

0.2% BSA

0,2% ficoll

0,05M Tris-HCl pH 7.5

35 0,1% sodium pyrophosphate

1% SDS.

15

25

30

35

Après hybridation, les filtres ont été lavés 2x 10 mn à température ambiante dans du 2x SSC-1% SDS, puis 2x 30 mn à 55°C dans la même solution.

Après exposition autoradiographique des filtres, 15 plages de lyse positives ont été identifiées. Ces plages de lyse ont été purifiées par 2 cycles supplémentaires de criblage, dans les conditions d'hybridation décrites cidessus.

Excision in vivo:

A partir des clones positifs, le plasmide Bluescript du phage λ a été excisé selon le protocole d'excision in vivo du "ZAP-cDNA Synthesis kit".

L'ADNc CCR de luzerne :

L'ADNc codant pour la CCR de luzerne, d'une taille de 1404 pbs, est inséré entre les sites EcoR1 (côté 5') et Xho (côté 3') du vecteur Bluescript. Il est constitué des parties suivantes :

- une partie 5' transcrite non traduite de 167 pbs,
- une région de 1028 pbs qui code pour une protéine de 342 acides aminés.
- une partie 3' transcrite non traduite de 209 pbs.

L'ADNc obtenu est représenté par SEQ ID NO 1, et la séquence en 20 acides aminés déduite de cet ADNc est représenté par SEQ ID NO 2.

C) Obtention de l'ADNc codant pour la CCR de maïs.

Caractéristiques de la banque d'ADNc :

La banque utilisée a été construite à partir d'ARN totaux extraits de racines de maïs (variété AMO 406) carencé en fer, dans le vecteur λZAP (kit "ZAP-cDNA synthesis" de Stratagene).

Criblage de la banque d'ADNc:

Sonde:

Le criblage de la banque de mais a été effectué à l'aide de l'ADNc CCR d'eucalyptus. Un fragment de 800 bp (Xho-Xho) de pEUCCR marqué par la technique d'amorçage aléatoire a servi de sonde.

Etalement de la banque et empreintes sur filtre de nitrocellulose :

500 000 clones ont été étalés puis transférés sur filtre de nitrocellulose (Schleicher & Schuell). Pour cela, les filtres ont été placés 5 mn sur les boîtes de culture puis immergés successivement dans les solutions suivantes :

- 33 -

1,5M NaCl/0, 5M NaOH

5 mn

1.5M NaCl/0, 5M Tris pH 8

5 mn

3x SSC

2 mn

cuisson 2 heures à 80°C.

Préhybridation-hybridation:

Les filtres ont été préhybridés pendant 12 heures, puis hybridés pendant 24 heures à 55°C dans le milieu suivant :

Milieu de préhybridation et d'hybridation :

10

5

3x SSC

0,5% SDS

0.1% lait en poudre

ADN sperme de saumon (1 mg/ml).

15

20

Après hybridation, les filtres ont été lavés 2x 10 mn à température ambiante dans du 3x SSC-0,5% SDS, puis 2x 45 mn à 60°C dans la même solution.

Après exposition autoradiographique des filtres. 20 plages de lyse positives ont été identifiées. Ces plages de lyse ont été purifiées par 3 cycles supplémentaires de criblage, dans les conditions d'hybridation décrites cidessus.

Excision in vivo:

A partir des clones positifs, le plasmide Bluescript du phage λ a été excisé selon le protocole d'excision in vivo du "ZAP-cDNA Synthesis kit".

25

L'ADNc obtenu est représenté par SEQ ID NO 3, et la séquence en acides aminés déduite de cet ADNc est représenté par SEQ ID NO 4.

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:

- (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE
 - (B) RUE: 3, rue Michel-Ange
 - (C) VILLE: PARIS 75016
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: F-75016
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: SEQUENCES D'ADN CODANT POUR LA CINNAMOYL
 COA REDUCTASE, ET SES APPLICATIONS DANS LE
 DOMAINE DE LA REGULATION DU TAUX DE LIGNINE CHEZ LES
 PLANTES
- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 14
- (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1568 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 278..1306
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

CATGATTACG CCAAGCTCGA AATTAACCCT CACTAAAGGG AACAAAAGCT GGAGCTCCAC 60
CGCGGTGGCG GCCGCTCTAG AACTAGTGGA TCCCCCGGGC TGCAGGAATT CGGCACGAGG 120
GGATAGAGAA GAAAGGTGGT CATATTTCCC ACTTATTATT ACAAAGTAAC GTCACACCAA 180

CTT	TATC	ACC	ACCT	TTCT	TC T	CTAT	CCCA	т тс	ATTC	TCAT	TCA	TTCA	TTC	ACCT	CACCT	С	240
ACC	TCAC	CTC	ACCT	CCCT	тт а	CAAG	AAGA	A GG	ATA						C GCC r Ala 5		295
GCC Ala	GCC Ala	GCC Ala	GCC Ala 10	GAA Glu	TCT Ser	TCC	TCA Ser	GTT Val 15	TCC Ser	GGC Gly	GAA Glu	ACC Thr	ATA Ile 20	TGT Cys	GTC Val		343
ACC Thr	GGG Gly	GCC Ala 25	GGT Gly	GGC Gly	CTC Leu	ATC Ile	GCT Ala 30	TCT Ser	TGG Trp	ATG Met	GTT Val	AAG Lys 35	CTC Leu	CTC Leu	TTG Leu		391
GAG Glu	AAA Lys 40	GGC Gly	TAT Tyr	ACC Thr	GTT Val	CGA Arg 45	GGA Gly	ACC Thr	TTG Leu	CGA Arg	AAC Asn 50	Pro	GAT Asp	GAT Asp	CCA Pro		439
AAA Lys 55	AAT Asn	GGG Gly	CAC His	TTG Leu	AAA Lys 60	AAG Lys	TTG Leu	GAA Glu	GGA Gly	GCA Ala 65	A AA Lys	GAA Glu	AGG Arg	CTA Leu	ACT Thr 70		487
TTG Leu	GTC Val	AAA Lys	GTT Val	GAT Asp 75	CTC Leu	CTT Leu	GAT Asp	CTT Leu	AAC Asn 80	TCC Ser	GTT Val	AAA Lys	GAA Glu	GCT Ala 85	GTT Val		535
AAT Asn	GGA Gly	TGT Cys	CAT His 90	GGT Gly	GTC Val	TTT Phe	CAC His	ACT Thr 95	GCT Ala	TCT Ser	CCC Pro	GTT Val	ACA Thr 100	GAT Asp	AAC Asn		583
CCC Pro	GAG Glu	GAA Glu 105	ATG Met	GTG Val	GAG Glu	CCA Pro	GCA Ala 110	GTG Val	AAT Asn	GGA Gly	GCA Ala	AAG Lys 115	AAT Asn	GTG Val	ATC Ile		631
ATA Ile	GCT Ala 120	GGT Gly	GCA Ala	GAA Glu	GCA Ala	AAA Lys 125	GTG Val	AGG Arg	CGC Arg	GTG Val	GTT Val 130	TTC Phe	ACA Thr	TCA Ser	TCA Ser		679
ATT Ile 135	GGT Gly	GCA Ala	GTC Val	TAT Tyr	ATG Met 140	GAC Asp	CCC Pro	AAT Asn	AGG Arg	AGT Ser 145	GTT Val	GAT Asp	GTA Val	GAG Glu	GTT Val 150		727
GAT Asp	GAG Glu	TCT Ser	TGC Cys	TGG Trp 155	AGT Ser	GAT Asp	TTG Leu	GAG Glu	TTT Phe 160	TGC Cys	AAG Lys	AAA Lys	ACC Thr	AAG Lys 165	AAT Asn		775
TGG Trp	TAT Tyr	TGC Cys	TAT Tyr 170	GGG Gly	AAA Lys	GCA Ala	GTG Val	GCA Ala 175	GAA Glu	GCA Ala	GCA Ala	GCA Ala	TGG Trp 180	GAT Asp	GTA Val		823
GCA Ala	AAA Lys	GAG Glu 185	AAA Lys	GĠT Gly	GTG Val	GAT Asp	TTG Leu 190	GTT Val	GTA Val	GTG Val	AAT Asn	CCA Pro 195	GTT Val	TTG Leu	GTT Val		871
CTT Leu	GGA Gly 200	CCA Pro	TTG Leu	CTA Leu	CAA Gln	CCT Pro 205	ACA Thr	ATC Ile	AAT Asn	GCA Ala	AGC Ser 210	ACA Thr	ATT Ile	CAC His	ATA Ile		919

·	
CTA AAA TAC CTA ACT GGT TCA GCT AAG ACC TAT GCA AAT GCA ACA CAA Leu Lys Tyr Leu Thr Gly Ser Ala Lys Thr Tyr Ala Asn Ala Thr Gln 215 220 225	
GCT TAT GTT CAT GTT AGG GAT GTT GCA TTA GCT CAC ATA CTT GTT TAT Ala Tyr Val His Val Arg Asp Val Ala Leu Ala His Ile Leu Val Tyr 235 240 245	
GAG AAA CCT TCT GCT TCT GGT AGA TAC TTA TGT GCT GAA ACT TCA CTT Glu Lys Pro Ser Ala Ser Gly Arg Tyr Leu Cys Ala Glu Thr Ser Leu 250 255 260	1063
CAT CGT GGG GAG CTT GTT GAA ATT CTT GCT AAG TAT TTC CCT GAG TAC His Arg Gly Glu Leu Val Glu Ile Leu Ala Lys Tyr Phe Pro Glu Tyr 265 270 275	1111
CCA ATT CCT ACC AAG TGT TCA GAT GAA AAG AAT CCT CGA GTG AAA CCA Pro Ile Pro Thr Lys Cys Ser Asp Glu Lys Asn Pro Arg Val Lys Pro 280 285 290	1159
CAT ATC TTC TCA AAT AAA AAA CTG AAG GAT TTG GGA TTG GAA TTT ACA His Ile Phe Ser Asn Lys Lys Leu Lys Asp Leu Gly Leu Glu Phe Thr 295 300 305 310	1207
CCA GTG AGT GAA TGT TTA TAT GAA ACC GTT AAG AGC CTA CAA GAC CAA Pro Val Ser Glu Cys Leu Tyr Glu Thr Val Lys Ser Leu Gln Asp Gln 315 320 325	1255
GGT CAC CTT TCT ATT CCA AAC AAA GAA GAT TCT CTA GCA GTC AAA TCC Gly His Leu Ser Ile Pro Asn Lys Glu Asp Ser Leu Ala Val Lys Ser 330	1303
TAAACCAACC ATCCTTTGTT AACAAGTTCA ATTCAGGGCC AAAAAGAATC ATCTTTTAG	C 1363
TACCTGCGAG GCTTTAGGCT CTAGCAATTT GATACTATAA ATGACCGTAA TTGGATGGA	
AGTTGTAAGA AAGTATCATG CTAGAATTTA CTATTTGTCT TTATGTTTGA AAAATAAGCC	
CATTATATTA AAAAAAAAA AAAAAAAAAA AACTCGAGGG GGGGCCCGGT ACCCAATTCC	
CCCTATAGTG AGTCGTATTA CAATT	G 1543
A TOTAL COMMAN	1568

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 342 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- . (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Met Pro Ala Ala Thr Ala Ala Ala Ala Glu Ser Ser Ser Val Ser

1 5 10 15

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

- 37 -Gly Glu Thr Ile Cys Val Thr Gly Ala Gly Gly Leu Ile Ala Ser Trp Met Val Lys Leu Leu Glu Lys Gly Tyr Thr Val Arg Gly Thr Leu Arg Asn Pro Asp Asp Pro Lys Asn Gly His Leu Lys Lys Leu Glu Gly Ala Lys Glu Arg Leu Thr Leu Val Lys Val Asp Leu Leu Asp Leu Asn Ser Val Lys Glu Ala Val Asn Gly Cys His Gly Val Phe His Thr Ala Ser Pro Val Thr Asp Asn Pro Glu Glu Met Val Glu Pro Ala Val Asn 100 Gly Ala Lys Asn Val Ile Ile Ala Gly Ala Glu Ala Lys Val Arg Arg 120 Val Val Phe Thr Ser Ser Ile Gly Ala Val Tyr Met Asp Pro Asn Arg 135 Ser Val Asp Val Glu Val Asp Glu Ser Cys Trp Ser Asp Leu Glu Phe 155 Cys Lys Lys Thr Lys Asn Trp Tyr Cys Tyr Gly Lys Ala Val Ala Glu 165 Ala Ala Ala Trp Asp Val Ala Lys Glu Lys Gly Val Asp Leu Val Val 180 185 Val Asn Pro Val Leu Val Leu Gly Pro Leu Leu Gln Pro Thr Ile Asn Ala Ser Thr Ile His Ile Leu Lys Tyr Leu Thr Gly Ser Ala Lys Thr Tyr Ala Asn Ala Thr Gln Ala Tyr Val His Val Arg Asp Val Ala Leu Ala His Ile Leu Val Tyr Glu Lys Pro Ser Ala Ser Gly Arg Tyr Leu 250 Cys Ala Glu Thr Ser Leu His Arg Gly Glu Leu Val Glu Ile Leu Ala 260 Lys Tyr Phe Pro Glu Tyr Pro Ile Pro Thr Lys Cys Ser Asp Glu Lys 275 280 Asn Pro Arg Val Lys Pro His Ile Phe Ser Asn Lys Lys Leu Lys Asp 295 Leu Gly Leu Glu Phe Thr Pro Val Ser Glu Cys Leu Tyr Glu Thr Val 310 315



Lys Ser Leu Gln Asp Gln Gly His Leu Ser Ile Pro Asn Lys Glu Asp

Ser Leu Ala Val Lys Ser 340

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1556 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 195..1310
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

GT	TCCC.	ATGA	TTA	CGCC	AAG (CTCG.	AAAT:	TA A	CCCT	CACT	A AA	GGGA	ACAA	AAG	CTGGAGO		6(
TC	CACC	GCGG	TGG	CGGC	CGC T	TCTA	GAAC:	ra g	TGGA'	rccc	C CG	GGCT	GCAG	GAA	TTCGGCA	ı	120
CG.	AGAG	GACA	CAA	GCGAC	GCG (CTAG	CCAGA	AA GA	AGCA	GCTG	AG	GTAC'	TATT	ATC	ATCGTCG		180
TC	GTCG:	rcgc	CAGO	G ATO Met	ACC Thr	C GT(C GTC L Val	GAC Asp	C GCC Ala	GTC Val	C GT(TC(C TCC C Ser	C ACC	GAT Asp	-	230
GC(Ala	GGC Gly	GCC Ala	C CCT A Pro	GCC Ala	GCC Ala	GCC Ala	GCC Ala 20	HIA	CCG Pro	GTA Val	CCC Pro	G GCC Ala	Gly	AAC Asr	GGG Gly		278
	30					35		ALG	GIY	Tyr	11e 40	Ala	Ser	Trp	TTG Leu		326
45	,			CTC Leu	50	•	1	- 71	1111	55	Lys	Gly	Thr	Val	Arg 60		374
	•	•		CCG Pro 65	•		7	5	70	Arg	Ala	Leu	Asp	Gly 75	Ala		422
			80	ATC Ile		-7-2	275	.85	Asp	Leu	Leu	Asp	Tyr 90	Asp	Ala		470
ATC Ile	TGC Cys	CGC Arg 95	GCC Ala	GTG Val	CAG Gln	GGC Gly	TGC Cys 100	CAG Gln	GGC Gly	GTC Val	TTC Phe	CAC His	ACC Thr	GCC Ala	TCC Ser		518

- 39 -

CCC Pro	GTC Val 110	Thr	GAC Asp	GAC Asp	CCG Pro	GAG Glu 115	CAA Gln	ATG Met	GTG Val	GAG Glu	CCG Pro 120	Ala	GTG Val	CGC Arg	GGC Gly		566
ACC Thr 125	GAG Glu	TAC Tyr	GTG Val	ATC Ile	AAC Asn 130	GCG Ala	GCG Ala	GCG Ala	GAG Glu	GCC Ala 135	Gly	ACG Thr	GTG Val	CGG Arg	CGG Arg 140		614
GTG Val	GTG Val	TTC Phe	ACG Thr	TCG Ser 145	TCC Ser	ATC Ile	GGC Gly	GCC Ala	GTG Val 150	ACC Thr	ATG Met	GAC Asp	CCC Pro	AAG Lys 155	CGC Arg		662
GGG Gly	CCC Pro	GAC Asp	GTC Val 160	GTG Val	GTC Val	GAC Asp	GAG Glu	TCG Ser 165	TGC Cys	TGG Trp	AGC Ser	GAC Asp	CTC Leu 170	GAG Glu	TTC Phe		710
TGC Cys	GAG Glu	AAA Lys 175	ACC Thr	AGG Arg	AAC Asn	TGG Trp	TAC Tyr 180	TGC Cys	TAC Tyr	GGC Gly	AAG Lys	GCG Ala 185	GTG Val	GCG Ala	GAG Glu		758
CAG Gln	GCG Ala 190	GCG Ala	TGG Trp	GAG Glu	GCG Ala	GCC Ala 195	CGG Arg	CGG Arg	CGG Arg	GGC Gly	GTG Val 200	GAC Asp	CTG Leu	GTG Val	GTG Val		806
GTG Val 205	AAC Asn	CCC Pro	GTG Val	CTG Leu	GTG Val 210	GTG Val	GGC Gly	CCC Pro	CTG Leu	CTG Leu 215	CAG Gln	GCG Ala	ACG Thr	GTG Val	AAC Asn 220		854
GCC Ala	AGC Ser	ATC Ile	GCG Ala	CAC His 225	ATC Ile	CTC Leu	AAG Lys	TAC Tyr	CTG Leu 230	GAC Asp	GGC Gly	TCG Ser	GCC Ala	CGC Arg 235	ACC Thr		902
TTC Phe	GCC Ala	Asn	GCC Ala 240	GTG Val	CAG Gln	GCG Ala	TAC Tyr	GTG Val 245	Asp	GTG Val	CGC Arg	GAC Asp	GTG Val 250	GCC Ala	GAC Asp		950 .
GCG Ala	CAC His	CTC Leu 255	CGC Arg	GTC Val	TTC Phe	GAG Glu	AGC Ser 260	CCC Pro	CGC Arg	GCG Ala	TCC Ser	GGC Gly 265	CGC Arg	CAC His	CTC Leu		998
TGC Cys	GCC Ala 270	GAG Glu	CGC Arg	GTC Val	CTC Leu	CAC His 275	CGC Arg	GAG Glu	GAC Asp	GTC Val	GTC Val 280	CGC Arg	ATC Ile	CTC Leu	GCC Ala	:	1046
AAG Lys 285	CTC Leu	TTC Phe	CCC Pro	GAG Glu	TAC Tyr 290	CCC Pro	GTC Val	CCA Pro	GCC Ala	AGG Arg 295	TGC Cys	TCC Ser	GAC Asp	GAG Glu	GTG Val 300	1	1094
AAT Asn	CCG Pro	CGG Arg	AAG Lys	CAG Gln 305	CCG Pro	TAC Tyr	AA G Lys	TTC Phe	TCC Ser 310	AAC Asn	CAG Gln	AAG Lys	CTC Leu	CGG Arg 315	GAC Asp	1	142
CTG Leu	GGG Gly	CTG Leu	CAG Gln 320	TTC Phe	CGG Arg	CCG Pro	GTC Val	AGC Ser 325	CAG Gln	TCG Ser	CTT Leu	TAC Tyr	GAC Asp 330	ACG Thr	GTG Val	נ	190

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

														•	PCT/FR
AAC Lys	G AA s As	C Ci n Le 33	rc cz eu Gl	AG GA	AG AA .u Ly	G GG	C CA y Hi 34	S Le	-40 G CC u Pr		G CT	°C GC :u Gl	y Gl	AG CG	G ACG g Thr
ACC Thr	G AC	G GA r Gl	AG GC .u Al	C GC a Al	C GA a As	C AA p Ly 35	S AS	T GC P Al	C CC a Pr	C GC O Al	G GC a Al 36	a Gl	G AT u Me	G CA	G CAG n Gln
GGA Gly 365		G AT	C GC e Al	C AT a Il	C CG e Ar	9 71	С TG a	AGAG	GGCG	ATG	CCAC	ACA	TGAA	CACC.	A A
AGC	'AATC	STTC	ATA	CTGC'	TGC (CCTG	CACC	TG C	ACCT	rccc	C TG	CTGT	GTAA	ACA	GCCTGT
															TTGTGA
ACT.	ATAG	CGA	GTG	ATAA	AAA :	rtgg:	CAATI	rg t	rggai	TAAT	r ccz	AAA	224	י מ מ מ	AAAAA
					rac (······································
(2)	INF	ORM	10ITA	J POI	JR L	SEC	DI	NO:	4:						
	•	,	(A) I (B) 7	LONGU YPE :	RISTI ÆUR: aci	371 de a	aci miné	des	amin	NCE : iés					
		((D) C	ONFI	GURA	TION	: li	néai	re						
	(ii) TY	PE D	E MC	LECU	LE:	prot	éine	•						
	(xi) DE	ESCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	4:			
				J					10					15	
					Pro			25					30		
					Gly		40					45			
Leu						رر ر					60				
Pro 65					, 0		•			75					80
Ile					Asp										
Val (Gln	GIY	100	Gin	Gly			105			Jei	110	110	Thr	Asp
	Pro	Glu 115	Gln	Met	Val	Glu	Pro 120	Ala	Val	Arg	Gly	Thr 125	110 Glu	Tyr	Val

PCT/FR96/01544

WO 97/12982 - 41 ser ser lie Gly Ala Val Thr Met Asp Pro Lys Arg Gly Pro Asp Val . 150 Val Val Asp Glu Ser Cys Trp Ser Asp Leu Glu Phe Cys Glu Lys Thr 170 Arg Asn Trp Tyr Cys Tyr Gly Lys Ala Val Ala Glu Gln Ala Ala Trp Glu Ala Ala Arg Arg Gly Val Asp Leu Val Val Val Asn Pro Val 200 Leu Val Val Gly Pro Leu Leu Gln Ala Thr Val Asn Ala Ser Ile Ala His Ile Leu Lys Tyr Leu Asp Gly Ser Ala Arg Thr Phe Ala Asn Ala 230 Val Gln Ala Tyr Val Asp Val Arg Asp Val Ala Asp Ala His Leu Arg 245 250 Val Phe Glu Ser Pro Arg Ala Ser Gly Arg His Leu Cys Ala Glu Arg 260 265 Val Leu His Arg Glu Asp Val Val Arg Ile Leu Ala Lys Leu Phe Pro 280

Glu Tyr Pro Val Pro Ala Arg Cys Ser Asp Glu Val Asn Pro Arg Lys 295

Gln Pro Tyr Lys Phe Ser Asn Gln Lys Leu Arg Asp Leu Gly Leu Gln 310

Phe Arg Pro Val Ser Gln Ser Leu Tyr Asp Thr Val Lys Asn Leu Gln 330

Glu Lys Gly His Leu Pro Val Leu Gly Glu Arg Thr Thr Glu Ala 340 345

Ala Asp Lys Asp Ala Pro Ala Ala Glu Met Gln Gln Gly Gly Ile Ala 355 360

Ile Arg Ala 370

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 1297 paires de bases
- (B) TYPE: acide nucléique
- (C) NOMBRE DE BRINS: double
- (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm

(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:	·
(A) NOM/CLE: CDS	
(B) EMPLACEMENT: 1361140	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:	
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
CGGCCGGGAC GACCCGTTCC TCTTCTTCCG GGTCACCGTC ACCATGTTAC ACAACATCTC	60
CGGCTAAAAA AAAAAGGAAA AAAAGCGCAA CCTCCACCTC CTGAACCCCT CTCCCCCCTC	120
GCCGGCAATC CCACC ATG CCC GTC GAC GCC CTC CCC GGT TCC GGC CAG ACC	
Met Pro Val Asp Ala Leu Pro Gly Ser Gly Gln Thr	171
1 5	
GTC TGC GTC ACC GGC GCC GGC GGG TTC ATC GCC TCC TGG ATT GTC AAG	
Val Cys Val Thr Gly Ala Gly Gly Phe Ile Ala Ser Trp Ile Val Lys	219
15 20 25	
CTT CTC CTC GAG CGA GGC TAC ACC GTG CGA GGA ACC GTC AGG AAC CCA	
Leu Leu Glu Arg Gly Tyr Thr Val Arg Gly Thr Val Arg Asn Pro	. 267
30 35 40	
GAC GAC CCG AAG AAT GGT CAT CTG AGA GAT CTG GAA GGA GCC AGC GAG	215
Asp Asp Pro Lys Asn Gly His Leu Arg Asp Leu Glu Gly Ala Ser Gly	315
50 55 60	
NCC CTG 107 -	
AGG CTG ACG CTG TAC AAG GGT GAT CTG ATG GAC TAC GGG AGC TTG GAA	363
and her the Leu Tyr Lys Gly Asp Leu Met Asp Tyr Gly Ser Leu Glu	
65 70 75	
GAA GCC ATC ANG GGG TOO TO	
GAA GCC ATC AAG GGG TGC GAC GGC GTC GTC CAC ACC GCC TCT CCG GTC	411
Glu Ala Ile Lys Gly Cys Asp Gly Val Val His Thr Ala Ser Pro Val	
85 . 90	
ACC GAC GAT CCT GAG CAA ATG CTG GAG	
ACC GAC GAT CCT GAG CAA ATG GTG GAG CCA GCG GTG ATC GGG ACG AAA	459
Thr Asp Asp Pro Glu Gln Met Val Glu Pro Ala Val Ile Gly Thr Lys	

100

						,										
wo	97/12	2982				,									PCT/F	R96/01544
									- 43	-					1 (1/1)	10,01544
AAT	GTC	ATC	GTC	GCA	GCC	GCG	GAC	GCC	AAG	GTO	CGC	G CGG	GTT	GTO	TTC	507
															Phe	
	110					115					120					•
ACC	TCC	TCC	ATC	GGT	GCA	GTC	ACC	ATG	GAC	ccc	AAC	CGG	GCA	GAC	GTT	5.5.5
															Val	5 5 5
125					130					135		3			140	
									•						140	
GTG	GTG	GAC	GAG	TCT	TGT	TGG	AGC	GAC	CTC	GAA	TTT	TGC	AAG	AGC	ACT	607
		Asp														603
				145		•		-	150			cys	D, 5	155		
														133		
AAG	AAC	TGG	TAT	TGC	TAC	GGC	AAG	GCA	GTG	GCG	GAG	DAG	GCC	CCT	TCC	<i>(</i> 5)
		Trp														651
			160					165				2,2	170	Ara	np	
						•							170			
CCA	GAG	GGC	AAG	GAG	AGA	GGG	GTT	GAC	СТС	GTG	GTG	ልጥጥ	N N C	ССТ	CTC	606
		Gly														699
		175			•	•	180					185	VOII	PIO	Vai	
												103				
CTC	GTG	CTT	GGA	CCG	CTC	СТТ	CAG	TCG	ACG	እጥሮ	አአጥ	CCC	7.00	.		
		Leu														747
	190		•			195				116	200	ALA	361	ire	He	
											200					
CAC	ATC	CTC	AAG	TAC	TTG	ACT	GGC	ፐሮኔ	GCC	מ א כי	N.C.C	TID C	coo			
		Leu														795
205			,	2	210		<i> y</i>	001	nia.		1111	TYL	Ala	Asn		
										215					220	
GTC	CAG	GCG	TAC	GTG	CAC	GTC	ΔAG	GNC	CTC	ccc	C/P/P		~. ~			
Val																843
	,	•		225			- ₁ 3	ap		uld	Leu	чта			Leu	
									230				,	235		
GTC '	TTG	GAG	ACC	CCA	TCC	GCC ·	тсь	GGC	CGC	ייט אידי. ייט אידי	ጥጥር	TC C	000			
Val	T 0	C1	m L	D	2		- ~ ~		CGC	IMI	יונ	IGC	GCC	GAG	AGC	891

Val Leu Glu Thr Pro Ser Ala Ser Gly Arg Tyr Leu Cys Ala Glu Ser

GTC CTC CAC CGT GGC GAT GTG GTG GAA ATC CTT GCC AAG TTC TTC CCT

Val Leu His Arg Gly Asp Val Val Glu Ile Leu Ala Lys Phe Pro

245

240

939

250 .

									- 44 -							
GAG	TAT	` AA1	GTA	CCG	ACC	· AAG	TGC	TCI	GAT	GAG	GTG	AAC		A AGA	CTR	
Glu	Tyr	Asr	'Val	Pro	Thr	Lys	Cys	Ser	Asp	Glu	Va1	Agn	Dro	A AGA Arg	. 617	98
	270					275			L		280		PIC	Arg	Val	. •
											200					
AAA	CCA	TAC	AAG	TTC	TCC	AAC	CAG	AAG	CTG	AGA	GAC	TTG	GGG	CTC	Ctc	
Lys	Pro	Tyr	Lys	Phe	Ser	Asn	Gln	Lys	Leu	Ara	Asn	Len	Clir	Leu	GAG	1035
285					290					295	Пор	DC U	Gly	Leu		
										233					300	
TTC	ACC	CCG	GTG	AAG	CAG	TGC	CTG	TAC	GAA	ACT	GTC	AAG	AGC	TTG	CNC	
Phe	Thr	Pro	Val	Lys	Gln	Cys	Leu	Tyr	Glu	Thr	Val	Lvs	Ser	Leu	cag ai	_ 1083
				305					310			2,5	561		GIN	
														315		
GAG /	AA	GGC	CAC	CTA	CCA.	GTC	CCC	TCC	CCG	CCG	CAD	ሮአጥ	micro.	G		
Glu I	Буs	Gly	His	Leu	Pro	Val	Pro	Ser	Pro	Pro	Clu	CAI	100	GTG	CGT	1131
			320					325			GIU.	ASP		Val	Arg	
								J					330			
ATT C	AG (GGA	TGAT	CTTA	GA T	ሮር አጥ	~ 7 ~ ~	c ma								•
Ile G	iln d	Glv				CCAI	CMCG	ني 1 ني ا	CGCA'	TTTG	TAAT	rccg	GAG			1180
		335														
TAAA	AGAG	77. N	7 C 2 T C													
A AATG	AUA	JA A	ACATO	FTGGC	3 AA1	rttgi	TTG	TAC	rttt(CTA A	AG T C#	AAC	CT GO	GAGAI	ACC	A 1240
ACCCT	GAGI	T C	rgcai	TGG	. Атс	GA NO	ייייירי כי	mar.								
ACCCT.					، ښدو	MANO	116	TCA	ATTGI	TC C	AAAA	AAA	LA AJ	AAAA	A	1297
													,			

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 335 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - · (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

Met Pro Val Asp Ala Leu Pro Gly Ser Gly Gln Thr Val Cys Val Thr

WO 97/12982. PCT/FR96/01544

- 45 -

Gly Ala Gly Gly Phe Ile Ala Ser Trp Ile Val Lys Leu Leu Glu
20 25 30

Arg Gly Tyr Thr Val Arg Gly Thr Val Arg Asn Pro Asp Pro Lys
35 40 45

Asn Gly His Leu Arg Asp Leu Glu Gly Ala Ser Glu Arg Leu Thr Leu 50 55 60

Tyr Lys Gly Asp Leu Met Asp Tyr Gly Ser Leu Glu Glu Ala Ile Lys 65 70 75 80

Gly Cys Asp Gly Val Val His Thr Ala Ser Pro Val Thr Asp Asp Pro 85 90 95

Glu Gln Met Val Glu Pro Ala Val Ile Gly Thr Lys Asn Val Ile Val

Ala Ala Ala Glu Ala Lys Val Arg Arg Val Val Phe Thr Ser Ser Ile 115 120 125

Gly Ala Val Thr Met Asp Pro Asn Arg Ala Asp Val Val Asp Glu
130 135 140

Ser Cys Trp Ser Asp Leu Glu Phe Cys Lys Ser Thr Lys Asn Trp Tyr 145 150 155 160

Cys Tyr Gly Lys Ala Val Ala Glu Lys Ala Ala Trp Pro Glu Gly Lys 165 170 175

Glu Arg Gly Val Asp Leu Val Val Ile Asn Pro Val Leu Val Leu Gly
180 185 190

Pro Leu Leu Gln Ser Thr Ile Asn Ala Ser Ile Ile His Ile Leu Lys 195 200 205

Tyr Leu Thr Gly Ser Ala Lys Thr Tyr Ala Asn Ser Val Gln Ala Tyr 210 . 215 220 WO 97/12982

PCT/FR96/01544

- 46 -

Val His Val Lys Asp Val Ala Leu Ala His Val Leu Val Leu Glu Thr
225 230 230 235

Pro Ser Ala Ser Gly Arg Tyr Leu Cys Ala Glu Ser Val Leu His Arg
245 250 255

Gly Asp Val Val Glu Ile Leu Ala Lys Phe Phe Pro Glu Tyr Asn Val

Pro Thr Lys Cys Ser Asp Glu Val Asn Pro Arg Val Lys Pro Tyr Lys
275
280
285

Phe Ser Asn Gln Lys Leu Arg Asp Leu Gly Leu Glu Phe Thr Pro Val
290 295 300

Lys Gln Cys Leu Tyr Glu Thr Val Lys Ser Leu Gln Glu Lys Gly His 305 310 315 320

Leu Pro Val Pro Ser Pro Pro Glu Asp Ser Val Arg Ile Gln Gly
325 330 335

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 7:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1376 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 99..1112
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

GAAAACACAC CTCCTCTTT CTTTGTCTCT GTCTGTTCTC CACTTTCCCA GTCACCAAAC

WO 97/12982

PCT/FR96/01544

									- 47 -							
TCG	TATG	CAT	ATAA	TTAC	T TA	TATC	TAAA	T AT	AACA	AC A	TG C	CT G	TT G	AT C	CT	113
										. M	et P	ro V	al A	sp A	la	
											1				5	
TCA	TCA	CTT	TCA	GGC	CAA	GGC	CAA	ACT	ATC	TGT	GTC	ACC	GGG	GGT	GGT	161
															Gly	101
				10					15	_			,	20	•	
GGT	TTC	ATT	GCT	TCT	TGG	ATG	GTT	AAA	СТТ	СТТ	TTA	GAT	ALL	ССТ	TAC	200
															Tyr	209
•			25					30	2 0 u	LCG	БСС	vab		-	IVI.	
								30					35			
ACT	GTT	AGA	GGA	ACT	GCG	AGG.	AAC	CCA	CCT	CAT	CCC	N N C	* * * *	mom.	C. N. M.	_:_
							Asn									257
	•41	40	G ₁ y	1111	ALG	Arg	45	FIO	Ala	Asp			Asn	Ser	His	
		40					43					50				
ا ا	אככ	CTC	COTO	C	CCA	CCT	<i>~</i>	~	. ~ .							
							GAA									305
Leu		GIL	Leu	GIU	GIÀ		Glu	GIU	Arg	Leu		Leu	Cys	Lys	Ala	
	55					60					65					
	a m ~															
							CTT									353
	Leu	Leu	Asp	Tyr	Glu	Ser	Leu	Lys	Glu	Gly	Ile	Gln	Gly	Cys	Asp	
70					75					80					25	
						•										
							CCT				•					401
Gly	Val	Phe	His	Thr	Ala	Ser	Pro	Val	Thr	Asp	Asp	Pro	Glu	Glu	Met	
				90					95					100		
							ACC									449
Val	Glu	Pro	Ala	Val	Asn	Gly	Thr	Lys	Asn	Val	Ile	Ile	Ala	Ala	Ala	
			105					110					115			
GAG	GCC	AAA	GTC	CGA	CGA	GTG	GTG	TTC	ACG.	TCA	TCA	ATT	GGC	GCT	GTG	497
Glu	Ala	Lys	Val	Arg	Arg	Val	Val	Phe	Thr	Ser	Ser	Ile	Gly	Ala	Val	
		120					125					130				
															ė	
TAC	ATG	GAT	CCC	AAT	AAG	GGC	CCA	GAT	GTT	GTC	ATT.	GAT	GAG	TCT	TGC	545
Tyr	Met	Asp	Pro	Asn	Lys	Gly	Pro	Asp	Val	Val	Ile	Asp	Glu	Ser	Cys	
	135					140					145					

TO C	10 n									- 48	3 -								
. Tr	G A	GT 	GAT	, CIJ	r ga	A TT	C TO	C AA	G AA	AC AC	C AA	G AA	T TO	GG T	AT T	GC TA	T	59;	3
	P 30	er	Asp	Leu	ı Gl	u Ph	е Су	s Ly	's As	n Th	r Ly	s As	n Ti	rp T	yr C	ys Ty	r	39.	٠ .
15	U					15	5				16					16			
22																			
GG G1	A AA	AG (GCT	GTG	GC	A GA	A CA	A GC	T GC	A TG	G GA	T AT	G GC	T AA	AG GA	AG AA	A	641	,
GI	у гу	'S I	Ala	Val	Ala	:Glu	ı Gl	n Al	a Al	a Tr	p As	р Ме	t Al	a Ly	s G]	lu Ly	s	041	
÷					170)	•			17					18				
GG	- C.W		300																
G1:	, Na	1 2	JAC	CTA	GTG	GTO	GT:)AA 1	CC.	A GT	G CTO	G GT	CT	T GG	A CC	A TTO	G	.689	
GI,	⁄ √a	1 1	asp	Leu	Val	Val	Va]	Asr	ı Pro	o Vai	l Lei	ı Va]	Le	u Gl	y Pr	o Lei	ı		
				185					19	0				19	5				
TTC	. CA	G (·cc	7. C.W	oma														
Leu	Gli	n D	220	ACT	GTC	AAT	GCT	` AGC	ATO	AC1	CAC	ATC	CTO	CAA	G TA	c crc	?	737	
			00	1111	vai	Asn	Ala			Thr	His	Ile	Lei	ı Ly:	s Ty	r Leu	i		
		_						205					210)					
ACC	GG	Т	CA	GCC	ΔAG	ארא	ጥልጥ	COM											
Thr	Gly	/ S	er	Ala	Live	Thr	Tus	GCT.	AAC	TCT	GTT	CAA	GCI	CAT	GT(G CAT		785	
	219	5				1111	220	ата	Asn	Ser	Val	Gln	Ala	Туг	Va]	His			
	•						220					225							
GTT	AGG	G	AT (GTG	GCA	CTA	GCC	ראר	ስ ጥጥ	TI OTE TO	~~~					TCC			
Val	Arg	ı As	sp '	Val .	Ala	Leu	Ala	His	Tle	Tau	GTC	TTT	GAG	ACG	CCI	TCC Ser		833	
230						235		5	116	Leu		Phe	Glu	Thr	Pro	Ser	-		
•				-							240					245			
GCC	TCC	GC	SC (CGT	TAC	CTT	TGC	тст	GAG	AGC	CTTT	OTT C	0.0			GAG			
Ala	Ser	G1	y A	Arg :	Гуr	Leu	Cys	Ser	Glu	Ser	Val	CIC	CAC	CGT	GGA	GAG		881	
					250		<u> </u>			255	vai	Leu	нıs	Arg		Glu			
									•						260				
GTG	GTG	GA	A A	TC C	TT:	GCA .	AAG	TTC	TTC	CCT	GAG	TAC	CCC	አ ጥ ጣ	COT	7.00		4 -	
Val	Val	Gl	u I	le I	-eu, .	Ala	Lys	Phe	Phe	Pro	Glu	Tvr	Pro	Tla	CCI	ACC	٠	929	
			2	65					270			- / -		275	PIO	Inr			
AAG	TGC	TC	A G	AT G	AG A	AAG	AAC	CCA	AGA	AAA	CAA	CCT	TAC	AAG	TTC	ፐርል		0.7.2	
Lys	Cys	Se	r A	sp G	lu I	ys i	Asn	Pro	Arg	Lys	Gln	Pro	Tyr	Lvs	Phe	Ser		977	
		28	0					285		•			290			OCI			
AAC	CAG	AA	G C	TA A	GG C	AT (CTG (GGT '	TTC	GAA	TTC I	ACC (CCA	GTA	AAG	CAG		1025	
ASII	GIN	Ly	s L	eu A	rg A	Asp I	-eu (Gly :	Phe	Glu	Phe 1	Thr 1	Pro	Val	Lys	Gln		1023	
	295					3	300					305			•				

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

									- 49 -							
TGT	CTG	TAT	GAA	ACT	GTT	AAG	AGT	TTG	CAG	GAA	AAG	GGT	CAC	CTT	CCA	107
Cys	Leu	Tyr	Glu	Thr	Val	Lys	Ser	Leu	Gln	Glu	Lys	Gly	His	Leu	Pro	
310					315					320					325	
													TAAC	GGCC1	CT	1122
Ile	Pro	Lys	Gln	Ala	Ala	Glu	Glu	Ser	Leu	Lys	Ile	Gln				
				330					335							
TGGA	ACTA	ATT 1	TATTA	AGGAT	T GI	TCC	TACC	CCA	AGTI	TTGG	ATC	CAAA	TG C	TAGO	GAAA	AG 1182
GAGC	ATAT	TA A	\AGAZ	ATGCC	ra a:	GTGC	AGGT	GTI	TTAC	TAT	TTTA	CATG	AA G	AACT	CTGA	AT 1242
TATO	CTTC	rg c	TTAT	ATAA	LT A.	TTTT	TCAA	GTG	AGTG	TCT	TCAA	ATGT	TC A	ACTI	GTAT	T 1302
TGTG	GT T G	TC T	TAACT	TTAT	'C CA	GTTT	'CAAT	АТА	AAAG	AGG	AACG	ATTC	TA _. T	GTCT	TAAA	A 1362
AAAA	AAAA	AA A	AAA							,						1376

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 338 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

Met Pro Val Asp Ala Ser Ser Leu Ser Gly Gln Gly Gln Thr Ile Cys 10

Val Thr Gly Gly Gly Phe Ile Ala Ser Trp Met Val Lys Leu Leu 20 25 30

Leu Asp Lys Gly Tyr Thr Val Arg Gly Thr Ala Arg Asn Pro Ala Asp 35 40



Pro Lys Asn Ser His Leu Arg Glu Leu Glu Gly Ala Glu Glu Arg Leu
50 55 60

- 50 -

Thr Leu Cys Lys Ala Asp Leu Leu Asp Tyr Glu Ser Leu Lys Glu Gly

70

75

80

Ile Gln Gly Cys Asp Gly Val Phe His Thr Ala Ser Pro Val Thr Asp
85 90 95

Asp Pro Glu Glu Met Val Glu Pro Ala Val Asn Gly Thr Lys Asn Val

Ile Ile Ala Ala Ala Glu Ala Lys Val Arg Arg Val Val Phe Thr Ser

Ser Ile Gly Ala Val Tyr Met Asp Pro Asn Lys Gly Pro Asp Val Val

Asn Trp Tyr Cys Tyr Gly Lys Ala Val Ala Glu Gln Ala Ala Trp Asp 165 170 175

Met Ala Lys Glu Lys Gly Val Asp Leu Val Val Val Asp Pro Val Leu
180 185 190

Val Leu Gly Pro Leu Leu Gln Pro Thr Val Asn Ala Ser Ile Thr His
195 200 205

Ile Leu Lys Tyr Leu Thr Gly Ser Ala Lys Thr Tyr Ala Asn Ser Val

Phe Glu Thr Pro Ser Ala Ser Gly Arg Tyr Leu Cys Ser Glu Ser Val

- 51 -

Leu His Arg Gly Glu Val Val Glu Ile Leu Ala Lys Phe Phe Pro Glu 260 265 270

Tyr Pro Ile Pro Thr Lys Cys Ser Asp Glu Lys Asn Pro Arg Lys Gln
275 280 285

Pro Tyr Lys Phe Ser Asn Gln Lys Leu Arg Asp Leu Gly Phe Glu Phe
290 . 295 300

Ile Gln

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1273 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS

1

- (B) EMPLACEMENT: 66..1091
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

TCGTAGCTCT TCCCTTTCAC CAACAAGCTA GTTTAGACAA GTACAGTGGT ACTGTAAGAG

CAACA ATG ACC GTT GTC GAC GCC GCC GCG CCG CAG CTG CCT GGC CAT

Met Thr Val Val Asp Ala Ala Pro Gln Leu Pro Gly His

5

107

BNSDOCID: <WO__9712982A1_l_>

WO 97/12982	D.C.T. CTD o con a
- 52 -	PCT/FR96/01544
GGG CAG ACC GTG TGC GTC ACC GGC GCC GCG GGG TAC ATC GCG T	
Gly Gln Thr Val Cys Val Thr Gly Ala Ala Gly Tyr Ile Ala S	CG GGG 155
15 20 25	er Gly
	30 .
CTC GTC AAG CTG CTC CTG GAG AGA GGC TAC ACC GTG AAG GGC AC	
Leu Val Lys Leu Leu Glu Arg Gly Tyr Thr Val Lys Gly Th	CA GTG 203
<u>ጊ</u> ፎ	nr Val
	15
AGG AAC CCA GAT GAT CCC AAG AAC GCC CAC CTG AAG GCG CTG GA	
Arg Asn Pro Asp Asp Pro Lys Asn Ala His Leu Lys Ala Leu As	AC GGC 251
5.0	sp Gly
55 60	•,
GCC ACC AAG AGG CTG ATC CTC TCC AND TOTAL	
GCC ACC AAG AGG CTG ATC CTC TGC AAA GCC GAC CTC CTC GAC TA	C. GAC 299
Ala Thr Lys Arg Leu Ile Leu Cys Lys Ala Asp Leu Leu Asp Ty	r Asp
70 . 75	
GCC ATA TGC GCC GCC GTG GAG GCC	
GCC ATA TGC GCC GCC GTC GAG GGC TGC CAC GGC GTG TTC CAC ACC	C GCC 347
Ala Ile Cys Ala Ala Val Glu Gly Cys His Gly Val Phe His Th	r Ala
85 90	
TCT CCA GTC ACC CAT CAT GGT GAR	
TCT CCA GTC ACC GAT GAT CCT GAG CAG ATG GTG GAG CCG GCG GTC	G CGG 395
Ser Pro Val Thr Asp Asp Pro Glu Gln Met Val Glu Pro Ala Val	Arg
100 105	110
GGC ACG GAG TAC CTC ATG ARG ARG	-
GGC ACG GAG TAC GTG ATC AAC GCG GCA GCG GAT GCG GGA ACG GTG	CGC 443
Gly Thr Glu Tyr Val Ile Asn Ala Ala Ala Asp Ala Gly Thr Val	Arg
120	
CGG GTG GTG TTC ACC TGG TGG	. 6
CGG GTG GTG TTC ACG TCG TCA ATC GGT GCC ATC ACC ATG GAC CCC	AAC 491
Arg Val Val Phe Thr Ser Ser Ile Gly Ala Ile Thr Met Asp Pro	Asn
130 135 140	
CGC GGT CCT GAC CTA CTC GTG	
CGC GGT CCT GAC GTA GTC GTC AAT GAG TCC TGC TGG AGC GAC CTC	GAA 539
Arg Gly Pro Asp Val Val Val Asn Glu Ser Cys Trp Ser Asp Leu	Glu
145 150 155	

TTC TGC AAG AAA ACC AAG AAC TGG TAC TGC TAC GGC AAG GCC GTG GCG

Phe Cys Lys Lys Thr Lys Asn Trp Tyr Cys Tyr Gly Lys Ala Val Ala

- 53 -

									- 53 -								
GAG	CAG	GCT	ĠCG	TGG	GAG	GCG	GCC	AGG	AAG	CGC	GGC	ATC	GAC	CTC	GTC		635
Glu	Gln	Ala	Ala	Trp	Glu	Ala	Ala	Arg	Lys	Arg	Gly	Ile	Asp	Leu	Val		
175					180					185					190		
			•														
GTC	GTG	AAC	CCT	GTG	CTC	GTG	GTA	GGG	CCG	CTG	CTG	CAA	CCA	ACG	GTG		683
													Pro				003
				195					200					205			
AAC	GCT	AGC	GCC	GCA	CAC	ATC	CTC	AAG	TAC	CTC	GAC	GGÇ	TCG	GCC	AAG		731
													Ser				, 31
			210					215			•	•	220		-7-		
AAG	TAC	GCC	AAC	GCT	GTG	CAG	TCA	TAC	GTA	GAC	GTG	CGT	GAC	GTA	GCC		779
													Asp				
		225					230	-		•		235					
GGC	GCG	CAC	ATC	CGG	GTG	TTC	GAG	GCG	CCT	GAG	GCG	TCG	GGC	CGG	TAC		827
													Gly				02,
	240					245			-		250		1		- 7 -		
CTC	TGC	GCC	GAG	CGC	GTG	CTG	CAC	CGT	GGG	GAC	GTT	GTC	CAA	ATC	CTC		875
													Gln				0.5
255					260				•	265					270		
															2,0		
AGC	AAA	CTC	TTG	CCT	GAG	TAC	CCT	GTG	CCA	ACA	AGG	TGC	TCT	GAT	GAA	-	923
													Ser				223
		•	÷	275					2 8 0			1		285			
												٠.					
GTG	AAC	CCA	CGG	AAG	CAG	CCT	TAŢ	AAG	ATG	TCC	AAC	CAG	AAG	CTG	CAG		971
													Lys				
	•		290					295					300				
					-												
GAT	CTT	GGC	CTC	CAG	TTC	АСТ	ССТ	GTG	AAC	GAC	TCT	CTG	TAT	GAG	ACC		1019
													Tyr				
		305					310			•		315					
												_					
GTG	AAG	AGC	CTC	CAG	GAG	ÄAG	GGA	CAT	CTC	CTA	GTA	CCA	AGC	AAA	CCC		1067
													Ser				,
-	320					325	-				330	. =		-1-			
		•															

- 54 -
GAG GGA TTA AAC GGT GTA ACG GCA TGATACTGCT AAAGAAGCAG CAGAGTTCAC
Glu Gly Leu Asn Gly Val Thr Ala
335
GTGCTCCTGT AACATGGTCA AACATGAGTT
GTGCTCCTGT AACATGGTCA AACATGAGTT GTTTTTCTGT ATAAATTCTA TCCAGTATCG
TGTTATTTAA GTGAACTAAG AGAACAGAAT ATTGTATCAT CTTCGATGTC CAATACCTGG
AAGTGATTTG TTTTGCCACC TAAAAAAAAA AA
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10:
= 020 1D NO: 10:
(1) CARACTERISTICATES DE L
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 342 acides aminés
(B) TYPE: acide aminé
(D) CONFIGURATION: linéaire
(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:
TO WE SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:
Met Thr Val Val Aco Ala Na
Met Thr Val Val Asp Ala Ala Ala Pro Gln Leu Pro Gly His Gly Gln
5 10 15
Thr Val Cys Val Thr Gly Ala Ala Gly Tyr Ile Ala Ser Gly Leu Val
20 25 30
Lys Leu Leu Glu Arg Gly Tyr Thr Val Lys Gly Thr Val Arg Asn
40
45
Pro Asp Asp Pro Lvs Asp Ala Wa
Pro Asp Asp Pro Lys Asn Ala His Leu Lys Ala Leu Asp Gly Ala Thr
55 60
IVS And to the
Lys Arg Leu Ile Leu Cys Lys Ala Asp Leu Leu Asp Tyr Asp Ala Ile
70 75
. 80
Cys Ala Ala Val Glu Gly Cys His Gly Val Phe His Thr Ala Ser Pro
85 90
95

- 55 -

Val Thr Asp Asp Pro Glu Gln Met Val Glu Pro Ala Val Arg Gly Thr Glu Tyr Val Ile Asn Ala Ala Ala Asp Ala Gly Thr Val Arg Arg Val Val Phe Thr Ser Ser Ile Gly Ala Ile Thr Met Asp Pro Asn Arg Gly Pro Asp Val Val Asn Glu Ser Cys Trp Ser Asp Leu Glu Phe Cys Lys Lys Thr Lys Asn Trp Tyr Cys Tyr Gly Lys Ala Val Ala Glu Gln Ala Ala Trp Glu Ala Ala Arg Lys Arg Gly Ile Asp Leu Val Val Asn Pro Val Leu Val Val Gly Pro Leu Leu Gln Pro Thr Val Asn Ala Ser Ala Ala His Ile Leu Lys Tyr Leu Asp Gly Ser Ala Lys Lys Tyr Ala Asn Ala Val Gln Ser Tyr Val Asp Val Arg Asp Val Ala Gly Ala His Ile Arg Val Phe Glu Ala Pro Glu Ala Ser Gly Arg Tyr Leu Cys Ala Glu Arg Val Leu His Arg Gly Asp Val Val Gln Ile Leu Ser Lys Leu Leu Pro Glu Tyr Pro Val Pro Thr Arg Cys Ser Asp Glu Val Asn

Pro Arg Lys Gln Pro Tyr Lys Met Ser Asn Gln Lys Leu Gln Asp Leu

										<i>5</i> /					ł	'CT/FI	R96/0	1544
. (Gly L	eu (3ln 1	Phe 7	Chr 1	Pro 1	/ = 1	ž		- 56 -								
3	Gly L B05		•		-	310	, aı	ASII	Asp	Ser	Leu	Tyr	Gľu	Thr	Val	Lys		
÷					~	310					315					320		
S	er L	eù G	ln G	lu ī	vs c	ela, u	lia 1									•		
	er L			٦ -	25 25	ту п	172 1	Leu i	Leu	Val	Pro	Ser	Lys	Pro	Glu	Gly		
	-				2. 3					330					335			
L	eu As	sn G	ly V	al T	hr A	la												
				40														
(:	2) IN	FORM	1ATIC	ON PO	DUR 1	LA SE	20 t	D NO	,							•		
							- X I	ט ואט	: 1.	1:								
	(i) c	ARAC	TERI	STIC	OUES	DE :	7.Δ c :	POII	- NICE								
					UEUF													
			(B)	TYPE	: ac	ide	nucl	léi a	:s (ie pa	ases							
					RE D													
					IGUR													
				•			•		*116									
	(ii	i) T	YPE :	DE M	OLEC	ULE :	ADN	ic no	ur	λ D Nt								•
								- 50	/u.t	ALCIVIII		÷						
	(ix	:) · C	ARAC'	TERI	STIQ	UE AI	DDIT	IONE	LLF									
					CLE:					•								
		. ((B) E	EMPLA	ACEMI	ENT:	95.	.110	8									
																	•	
	(xi) DE	SCRI	PTIC	ON DE	LA	SEQ	UENC	E: 5	SEO :	ID NO). ı.	١.					
					+									-				
CCG	AGCC'	TAT	TTCI	TCCC	TA T	ATCC	ACTO	CA TO	CCTI	GTCT	T AT	ratc:	<u>ነ</u> ምር አግ	ሮ ሮክብ				
																CATC		60
TAC	CTAA	ACC	TGAG	CTCA	AC A	.GAAA	AGTA	A TA	ACC	ATG	CCG	TCA	GTT	TCC	CCC			
														Ser			. 1	112
										1				5	GIŸ			
CAA	ATC	GTT	TGT	GTT	ACT	GGC	GCC	GGA	GG	т тт	C AT	C GC	C TC	т тс	G CT	C	_	
Gin	Ile	Val	Cys	Val	Thr	Gly	Ala	Gly	G1	y Ph	e Il	e Al	a Se	r Tr	n Le		1	.60
			10					15					2			-		
Cimm																		
v-1	AAA Lvs	ATT	CTT	CTG	GAA	AAA	GGC	TAC	AC:	r gr	T AG	A GG	A AC	A GT	A CG2	A	. 7	08
val	Lys		Leu	Leu	Glu	Lys	Gly	Tyr	Thi	(Val	l Ar	g Gl	y Th:	r Val	l Arc	1		JE
		25					20							-	-	•		

WO 97/12982

PCT/FR96/01544

									- 57 -							
AAT	CCA	GAT	GAT	CGA	AAA	AAT	AGT	CAT	TTG	AGG	GAG	CTI	GAA	CGA	GCA	256
Asn	Pro	Asp	Asp	Arg	Lys	Asn	Ser	His	Leu	Arg	Glu	Leu	Glu	Arg	Ala	
	40					45					50					
AAA	GAG	ACA	TTG	ACT	CTG	TGC	AGA	GCT	GAT	CTT	CTT	GAT	TTT	CAG	AGT	304
									Asp							•••
55					60					65					70	
TTG	CGA	GAA	GCA	ATC	AGC	GGC	TGT	GAC	GGA	GTT	TTC	CAC	ACA	CGT	TCT	352
Leu	Arg	Glu	Ala	Ile	Ser	Gly	Cys	Asp	Gly	Val	Phe	His	Thr	Arg	Ser	
				75		•			80					85		
CCT	GTC	ACT	GAT	GAT	CCA	GAA	CAA	ATG	GTG	GAG	CCA	GCA	GTT	ATT	GGT	400
									Val							
			90					95					100		-	
ACA	AAG	AAT	GTG	ATA	ACG	GCA	GCA	GCA	GAG	GCC	AAG	GTG	CGA	CGT	GTG	448
									Glu							
		105					110				-	115	٥.			
			•													
GTG	TTC	ACT	TCG	TCA	ATT	GGT	GCT	GTG	TAT	ATG	GAC	CCA	AAC	AGG	GAC	496
									Tyr							
	120	•				125					130			3	T-P	
			•													
CCT	GAT	AAG	GTT	GTC	GAC	GAG	ACT	TGT	TGG	AGT	GAT	CCT	GAC	TTC	TGC	544
									Trp							· · ·
135					140					145	•		•		150	
										,						•
AAA	AAC	ACC	AAG	TAA	TGG	TAT	TGT	TAT	GGG	AAG	ATG	GTG	GCA	GAA	CAA	592
									Gly							
				155					160					165		
GCA	GCA	TGG	GAC	GAA	GCA	AGG	GAG	AAA	GGA	GTC	GAT	TTG	GTG	GCA	ATC	640
									Gly							
			170					175	•		*		180			
AAC	CCA	GTG	TTG	GTG	CTT	GGA	CCA	CTG	CTC	CAA	CAG	TAA	GTG	AAT	GCC	688
Asn																
		185 [.]					190					195				



											5.0						1 (1/1	X70/01544
	AG:	r gi	T C	TT	CAC	: Ата	- CA	C 22	~ mr		- 58							
	Sei	r Va	1 L	eu	His		- CA	- ·	.G IA	ic ci	A AC	T GG	C TC	T GC	LAA T	ACA	TAT A	736
		20	0			,	= 11.1			r Le	u Th	r Gl	y Se:	r Ala	a Lys	Thi	Tyr	
	•	20	•				•	20	5				. 210)				
	N C C																	•
	ACC	, rc	C A	AT '	TCA	CTI	CA	G GC	AT A	T GT	T CAT	r GT	r ago	GAT	GTG	GCI	TTA	784
	1111	se	r As	sn .	Ser	Leu	Gl	n Ala	а Ту:	r Va	l His	Va.	i Arg	Asp	Val	Ala	Leu	,64
	215						22					225					230	
	CGT	CA	C AT	CA (CTT	GTG	TAC	GAC	ACA	A CC	r rcr	GCA	TCT	GGC	CGT	ጥልጥ	CTC	
	Arg	His	s Il	e I	Leu	Val	туз	Glı	ı Thr	Pro	Ser	Ala	Ser	Glv	Arg	771	C I C	832
						235					240			G. J	Arg		Leu	
																245		
	TGT	GCC	GA	G A	GT	GTG	CTG	CAT	CGC	TGC	GAT	CTC	CTT	<i>~</i>	АТТ			
	Cys	Ala	Gl	u S	er	Val	Leu	His	Ara	Cve) OAT	Ual	GII	GAA	ATT Ile	CTC	GCC	880
				2	50					255		vai	Val	Glu	Ile	Leu	Ala	
										4.33					260			
	AAA	TTC	тт	a a	CG	GAG	ጥሊጥ	CCT	א תיכו	225								
	Lys	Phe	Ph:	a P	ro	Glu	Tur	001	MIC	-	ACC	AAG	TGT	TCA	GAT	GŢG	ACG	928
	•		26	- .		GIU	TYL	PIO		Pro	Thr	Lys	Cys	Ser	Asp	Val	Thr	
			20	,					270					275				
	ስ አር	CCA	n co															
	Lvc	CCA	AG	نی د	TA .	AAA	CCG	TAC	AAA	TTC	TCA	AAC	CAA	AAG	СТА	AAG	GAT	976
	Lys	Pro	Arç	g V	al .	Lys	Pro	Tyr	Lys	Phe	Ser	Asn	Gln	Lys	Leu	Lys	Asp	
		280						285	•				290	•				
	TTG	GGT	CTC	G G	AG 1	TTT	ACA	CCA	GTA	CAA	TGC	ATT	TAT	GAA	ACG	GTG .	AAG	1024
	Leu	Gly	Leu	ı G]	lu 1	Phe	Thr	Pro	Val	Gln	Cys	Leu	Tyr	Glu	Thr	Val :	Lvs	
	295						300	•				305					310	
	•																	-
	AGT	CTA	CAA	. GA	AG A	AAA	GGT	ĊAC	CTT	CCA	ATT	CCT	ACT	C A D	AAG (ייזי מיי	33.0	
	Ser	Leu	Gln	Gl	u I	ys	Gly	His	Leu	Pro	Ile	Pro	Thr	Gln	Lys A	JAI (JAG	1072
					3	15					320						ilu	-
															-	325		
	ATT A	ATT	CGA	AT	T C	AG :	rct	GAG	AAA	ፐፐር	ACA	NCC -	man .		ATGT <i>i</i>			
	Ile :	Ile	Arg	11	e G	ln s	Ser	Glu	Lve	Phe	AGA .	AGC	TCT ,	rage?	ATGT	T		1118
			_	33							Arg	ser	Ser					_
			٠							335								•
	TGAGO	AAA	AG ·	GGA	ም ር ኦ	ልጥረገረ	سمان تـ سامان تـ	****	: mmc-				•					
				JUM	- CA	mIG(3 I I	ммА С'	ITGA	CCA	TGGC	GTT (GTCCC	TTT	AT GT	'ACCA	ÄGAC	1178
,	CAAAT	רכיריא	CC '	רא ת	7 7 ×		·											
		CA		I AG	AAA	T.I.L.	A CT	ī.G . C.	TACT	CTG'	TTGT	ACT :	TTTAC	TTGT	C AT	'GGAA	ATGT	1238.

- 59 -

TTTTAGTGTT TTCATTGTTA TGAGATATAT TTTGGTGTAA AAAAAAAAA AAAAA

1293

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 338 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (11) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Met Pro Ser Val Ser Gly Gln Ile Val Cys Val Thr Gly Ala Gly Gly

1 10 15

Phe Ile Ala Ser Trp Leu Val Lys Ile Leu Leu Glu Lys Gly Tyr Thr
20 25 30

Val Arg Gly Thr Val Arg Asn Pro Asp Asp Arg Lys Asn Ser His Leu
35 40 45

Arg Glu Leu Glu Arg Ala Lys Glu Thr Leu Thr Leu Cys Arg Ala Asp
50 55 60

Leu Leu Asp Phe Gln Ser Leu Arg Glu Ala Ile Ser Gly Cys Asp Gly
65 70 75 80

Val Phe His Thr Arg Ser Pro Val Thr Asp Asp Pro Glu Gln Met Val
85 90 95

Glu Pro Ala Val Ile Gly Thr Lys Asn Val Ile Thr Ala Ala Glu 100 105 110

Ala Lys Val Arg Arg Val Val Phe Thr Ser Ser Ile Gly Ala Val Tyr
115 120 125

Met Asp Pro Asn Arg Asp Pro Asp Lys Val Val Asp Glu Thr Cys Trp

130 135 140

Ser Asp Pro Asp Phe Cys Lys Asn Thr Lys Asn Trp Tyr Cys Tyr Gly
145 -150 155 160

Lys Met Val Ala Glu Gln Ala Ala Trp Asp Glu Ala Arg Glu Lys Gly.
165 170

Val Asp Leu Val Ala Ile Asn Pro Val Leu Val Leu Gly Pro Leu Leu 180 185 190

Gln Gln Asn Val Asn Ala Ser Val Leu His Ile His Lys Tyr Leu Thr
195 200 205

Gly Ser Ala Lys Thr Tyr Thr Ser Asn Ser Leu Gln Ala Tyr Val His
210 215 220

Val Arg Asp Val Ala Leu Arg His Ile Leu Val Tyr Glu Thr Pro Ser
225 230 235 240

Ala Ser Gly Arg Tyr Leu Cys Ala Glu Ser Val Leu His Arg Cys Asp
245
250
255

Val Val Glu Ile Leu Ala Lys Phe Phe Pro Glu Tyr Pro Ile Pro Thr
260 265 270

Lys Cys Ser Asp Val Thr Lys Pro Arg Val Lys Pro Tyr Lys Phe Ser

Asn Gln Lys Leu Lys Asp Leu Gly Leu Glu Phe Thr Pro Val Gln Cys
290 295 300

Leu Tyr Glu Thr Val Lys Ser Leu Gln Glu Lys Gly His Leu Pro Ile
305 310 315

Pro Thr Gln Lys Asp Glu Ile Ile Arg Ile Gln Ser Glu Lys Phe Arg

Ser Ser

WO 97/12982

- 61 -

(2)	INFORMATION	POLID	T.A	SEO	TD	NO.	12.	

	(i) CA	RACT	ERIS	TIQU	ES D	E LA	SEQ	UENC	E:						
		(A) L	ONGU	EUR :	129	7 pa	ires	de	base	s S					
		. (B) T	YPE:	aci	de n	uclé	ique								
		(C) N	OMBR	E DE	BRI	NS :	doub	le							
		(D) C	ONFI	GURA	тіои	: li	néai	re							
	(ii) T Y	PE D	E MO	LECU	LE: .	ADN _C	pou	r AR	Nm						
	(ix) . CA	RACT	ERIS	TIQU	E AD	DITI	ONEL	LE:							
		(.	A) N	OM/C	LE:	CDS										
		(B) E	MPLA	CEME	NT:	136.	.114	o							
							•									
	(xi) DE:	SCRI	PTIO	N DE	LA :	SEQU	ENCE	:. SE	Q ID	NO:	13:				
CGG	CCGG	GAC (GACC	CGTT	CC TO	CTTC'	TTCC	G GG	TCAC	CGTC	ACC.	ATGT'	TAC	ACAA	CATCTC	60
CGG	CTAA	AAA /	AAAA	AGGA	AA AA	AAAG	CGCA	A CC	TCCA	CCTC	CTG.	AACC	CCT	CTCC	CCCCTC	120
GCCGGCAATC CCACC ATG CCC GTC GAC GCC CTC CCC GGT TCC GGC CAG ACC Met Pro Val Asp Ala Leu Pro Gly Ser Gly Gln Thr														171		
					L PIC	o va.	ı AS		a Lei 5	u Pro	o GI	y Se:			n Thr	
					L .			:	5				1	U		
GTC	TGC	GTC	ACC	GGC	GCC	GGC	GGG	TTC	ATC	GCC	TCC	TGG	ΔTT	GTC	AAC	219
					Ala											213
		15		•		•	20					25		, ,		
CTT	CTC	CTC	GAG	CGA	GGC	TAC	ACC	GTG	CGA	GGA	ACC	GTC	AGG	AAC	CCA	267
		•			Gly											
	30				-	35					40					
GAC	GAC	CCG	AAG	AAT	GGT	CAT	CTG	AGA	GAT	CTG	GAA	GGA	GCC	AGC	GAG	315
Asp	Asp	Pro	Lys	Asn	Gly	His	Leu	Arg	Asp	Leu	Glu	Gly	Ala	Ser	Glu	
45					50					55					60.	
					AAG											363
Arg	Leu	Thr	Leu	Tyr	Lys	Gly	Asp	Leu	Met	Asp	Asp	Gly	Ser	Leu	Glu	

70

75

WO 97/12982			
		- 62 -	PCT/FR96/01544
GAA GCC ATC AAG	GGG TGC GAC GGC GTC	GTC CAC ACC GCC TCT CC	
Glu Ala Ile Lys	Gly Cys Asp Gly Val	Val His Thr Ala Ser Pi	CG GTC 411
80	85	var his inr Ala Ser Pi	o Val
		90	
ACC GAC GAT CCT	GAG CAA ATG GTG CAG	CCA GCG GTG ATC GGG AC	
Thr Asp Asp Pro (Glu Gln Met Val Glu	CCA GCG GTG ATC GGG AC	G AAA 459
95		Pro Ala Val Ile Gly Th	r Lys
	100	105	•
AAT GTG ATC GTC C	CA CCC CCC CAG		
Asn Val Tle Val	I Ala Ni -	AAG GTC CGG CGG GTT GT	G TTC 507
110		Lys Val Arg Arg Val Va	l Phe
	115	120	
ACC TCC TCC ATC		•	
Thr San Con II	GT GCA GTC ACC ATG	GAC CCC AAC CGG GCA GAC	GTT 555
125	ly Ala Val Thr Met	Asp Pro Asn Arg Ala Asp	Val .
123	. 130	135	140
OTIC OTIC			
GIG GTG GAC GAG TO	OT TGT TGG AGC GAC	CTC GAA TTT TGC AAG AGC	'-ACT 603
val Val Asp Glu Se	er Cys Trp Ser Asp 1	Leu Glu Phe Cys Lys Ser	Thr
14	1 5	150	
			•
AAG AAC TGG TAT TO	C TAC GGC AAG GCA C	GTG GCG GAG AAG GCC GCT	TGG
Lys Asn Trp Tyr Cy	's Tyr Gly Lys Ala V	al Ala Glu Lys Ala Ala	Trn 651
160	165	170	~~p
	•		
CCA GAG GGC AAG GA	G AGA GGG GTT GAC C	TC GTG GTG ATT AAC CCT	GTC 504
Pro Glu Gly Lys Gl	u Arg Gly Val Asp L	eu Val Val Ile Asn Pro	.G1G 699
175	180	185	·
CTC GTG CTT GGA CC	G CTC CTT CAG TCG A	CG ATC AAT GCG AGC ATC	3 m =
Leu Val Leu Gly Pro	o Leu Leu Gln Ser T	hr Ile Asn Ala Ser Ile	ATC 747
190	195	200	11e
CAC ATC CTC AAG TAC	TTG ACT GGC TCA GO	CC AAG ACC TAC GCC AAC	
His Ile Leu Lys Tyr	Leu Thr Glv Ser a	la lug Thu D	TCG 795

His Ile Leu Lys Tyr Leu Thr Gly Ser Ala Lys Thr Tyr Ala Asn Ser

GTC CAG GCG TAC GTG CAC GTC AAG GAC GTC GCG CTT GCC CAC GTC CTT Val Gln Ala Tyr Val His Val Lys Asp Val Ala Leu Ala His Val Leu

BNSDOCID: <WO___9712982A1_I_>

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

-	63	-

										- 63 -							
	GTC	TTG	GAG	ACC	CCA	TCC	GCC	TCA	GGC	CGC	TAT	TTG	TGC	GCC	GAG	AGC	891
	Val	Leu	Glu	Thr	Pro	Ser	Ala	Ser	Gly	Arg	Tyr	Leu	Cys	Ala	Glu	Ser	
				240					245					250			
	GTC	CTC	CAC	CGT	GGC	GAT	GTG	GTG	GAA	ATC	CTT	GCC	AAG	TTC	TTC	CCT	939
	Val	Leu	His	Arg	Gly	Asp	Val	Val	Glu	Ile	Leu	Ala	Lys	Phe	Phe	Pro	
			255					260					265				
				GTA													987
,	Glu	Tyr	Asn	Val	Pro	Thr	Lys	Cys	Ser	Asp	Glu	Val	Asn	Pro	Arg	Val	
		270					275					280					
																	•
				AAG													1035
		Pro	Tyr	Lys	Phe		Asn	Gln	Lys	Leu	Arg	Asp	Leu	Gly	Leu	Glu	
	285					290					295					300	
				GTG													1083
	Phe	Thr	Pro	Val		Gln	Cys	Leu	Tyr	Glu	Thr	Val	Lys	Ser	Leu	Gln	•
					305					310					315		
	~ ~ ~																
				CAC													1131
	GLu	Lys	Gly	His	Leu	Pro	Val	Pro		Pro	Pro	Glu	Asp	Ser	Val	Arg	
				320					325					330			
	>	a 2' a		_~~													
				TGAT	CTTF	AGA 1	CCAT	CACG	G TG	CGCA	TTTC	AAT :	TCCC	GAG			. 1180
	iie	Gl'n	1														
			335														
	דתממ	יכ א כ א	C D D	ח כי ח יי	oran co	·	. TTTT	· mmm c		·							
	· ruu I		GA A	MCH 1	نای د ق	J AA		1110	TAC	. 1 1"1"I	CTA	AGTC	.AAAC	CT G	GAGA	TACCA	1240
	ACCC	· TGAG	ጥጥ ~	TGCA	ጥጥረታር	ית מי	ירר א א	CTTC		እመመረ	umm.c	<i>-</i>					
		A GAG		IGCA	.1100	m Al	GGAP.	1G11C	TCA	LATTG	TTC	CAAA	AAAA	LAA A	AAAA	A.A.	1297

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 14:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 335 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

PCT/FR96/01544

(ii)	TYPE	DE	MOLECULE:	protéine
------	------	----	-----------	----------

- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:
- Met Pro Val Asp Ala Leu Pro Gly Ser Gly Gln Thr Val Cys Val Thr

 1 5 10 15
- Gly Ala Gly Gly Phe Ile Ala Ser Trp Ile Val Lys Leu Leu Glu 20 25 30
- Arg Gly Tyr Thr Val Arg Gly Thr Val Arg Asn Pro Asp Asp Pro Lys

 35
 40
 45
- Asn Gly His Leu Arg Asp Leu Glu Gly Ala Ser Glu Arg Leu Thr Leu
 50 55 60
- Tyr Lys Gly Asp Leu Met Asp Asp Gly Ser Leu Glu Glu Ala Ile Lys
 65 70 75 80
- Gly Cys Asp Gly Val Val His Thr Ala Ser Pro Val Thr Asp Asp Pro
 85 90 95
- Glu Gln Met Val Glu Pro Ala Val Ile Gly Thr Lys Asn Val Ile Val
- Ala Ala Glu Ala Lys Val Arg Arg Val Val Phe Thr Ser Ser Ile
- Gly Ala Val Thr Met Asp Pro Asn Arg Ala Asp Val Val Val Asp Glu
 130 135 140
- Ser Cys Trp Ser Asp Leu Glu Phe Cys Lys Ser Thr Lys Asn Trp Tyr 145 150 155 160
- Cys Tyr Gly Lys Ala Val Ala Glu Lys Ala Ala Trp Pro Glu Gly Lys
 165 170 175
- Glu Arg Gly Val Asp Leu Val Val Ile Asn Pro Val Leu Val Leu Gly
 180 185 190

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

									- 65 -						
Pro	Leu	Leu	Gln	Ser	Thr	Ile	Asn	Ala	Ser	Ile	Ile	His	Ile	Leu	Lys
		195					200					205			
Tyr	Leu	Thr	Gly	Ser	Ala	Lys	Thr	Tyr	Ala	Asn	Ser	Val	Gln	Ala	Tyr
	210					215					220				-
Val	His	Val	Lys	Asp	Val	Ala	Leu	Ala	His	Val	Leu	Val	Leu	Glu	Thr
225					230					235					240
•															
Pro	Ser	Ala	Ser	Gly	Arg	Tyr	Leu	Cys	Ala	Glu	Ser	Val	Leu	His	Arg
				245					250					255	,
Gly	Asp	Val	Val	Glu	Ile	Leu	Ala	Lys	Phe	Phe	Pro	Glu	Туг	Asn	Val
			260					265					270		
			*												
Pro	Thr	Lys	Cys	Ser	Asp	Glu	Val	Asn	Pro	Arg	Val	Lys	Pro	Tyr	Lys
	•	275					280					285			
			-											•	
Phe	Ser	Asn	Gln	Lys	Leu	Arg	Asp	Leu	Gly	Leu	Glu	Phe	Thr	Pro	Val
*	290					295					300				
							•								
Lys	Gln	Cys	Leu	Tyr	Glu	Thr	Val	Lys	Ser	Leu	Gln	Glu	Lys	Gly	His
305					310					315					320
Leu	Pro	Val	Pro	Ser	Pro	Pro	Glu	Asp	Ser	Val	Arg	Ile	Gln	Gly	

330

335

15

20

25

30

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation de séquences nucléotidiques recombinantes contenant une (ou plusieurs) région(s) codante(s), cette (ces) région(s) codante(s) étant constituée(s) d'une séquence nucléotidique choisie parmi les suivantes:
- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1. codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la cinnamoyl CoA réductase (CCR) de luzerne représentée par SEQ ID NO 2.
- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 3, codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la CCR de mais représentée par SEQ ID NO 4,
- un fragment de la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1, ou de celle représentée par SEQ ID NO 3, ce fragment codant pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 2 ou pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 3, respectivement, ce fragment de CCR présentant une activité enzymatique équivalente à celle des deux CCR susmentionnées,
- la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, cette séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codé par les séquences SEQ ID NO 1 et SEQ ID NO 3, respectivement,
- un fragment de la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, ce fragment de séquence codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, respectivement,
- la séquence nucléotidique dérivée de la séquence représentée par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant soit pour un ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2 ou SEQ ID NO 4 respectivement, ou pour un fragment ou une protéine dérivée de ces dernières, ce fragment ou protéine dérivée présentant une activité enzymatique équivalente à celle desdites CCR chez les plantes,
- la séquence nucléotidique dérivée de la séquence nucléotidique complémentaire susmentionnée, ou du fragment de cette séquence complémentaire tel que décrit ci-dessus, par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence

WO 97/12982 PCT/FR96/01544

dérivée codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec un des ARNm susmentionnés,

- 67 -

pour la transformation de cellules végétales en vue de l'obtention de plantes transgéniques au sein desquelles la biosynthèse des lignines est régulée soit dans le sens d'une augmentation, soit dans le sens d'une diminution des teneurs en lignines produites, par rapport aux teneurs normales en lignines produites chez les plantes.

- 2. Séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:
- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 1, codant pour un ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou
- un fragment de la séquence nucléotidique susmentionnée, ce fragment codant pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ce fragment de CCR présentant une activité enzymatique équivalente à celle de la CCR susmentionnée, ou
- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence représentée par SEQ ID NO 1 susmentionnée, ou d'un fragment tel que décrit ci-dessus de cette séquence, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, ou pour une protéine dérivée de cette dernière et présentant une activité enzymatique équivalente à celle de ladite CCR chez les plantes.

25

5

10

15

20

30

- 3. Séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:
- la séquence nucléotidique représentée par SEQ ID NO 3, codant pour ARNm, cet ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, ou
- un fragment de la séquence nucléotidique susmentionnée, ce fragment codant pour un fragment de la CCR représentée par SEQ ID NO 4, ce fragment de CCR présentant une activité enzymatique équivalente à celle de la CCR susmentionnée, ou
- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence représentée par SEQ ID NO 3, susmentionnée, ou d'un fragment tel que décrit ci-dessus de cette séquence, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4.

10

15

20

25

30

35

ou pour une protéine dérivée de cette dernière et présentant une activité enzymatique équivalente à celle de ladite CCR chez les plantes.

- 4. Séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:
- la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 1, cette séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, à savoir l'ARNm codé par la séquence représentée par SEQ ID NO 1, ou codé par une séquence dérivée de cette dernière, telle que définie dans la revendication 2, ou
- un fragment de la séquence complémentaire susmentionnée, ce fragment de séquence codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 2, tel que défini ci-dessus, ou
- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence complémentaire susmentionnée, ou du fragment de cette séquence complémentaire tel que décrit ci-dessus, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm susmentionné.
- 5. Séquence d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de région codante:
- la séquence nucléotidique complémentaire de celle représentée par SEQ ID NO 3, cette séquence complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, à savoir l'ARNm codé par la séquence représentée par SEQ ID NO 3, ou codé par une séquence dérivée de cette dernière, telle que définie dans la revendication 3, ou
- un fragment de la séquence complémentaire susmentionnée, ce fragment de séquence codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant lui-même pour la CCR représentée par SEQ ID NO 4, tel que défini ci-dessus, ou
- toute séquence nucléotidique dérivée de la séquence complémentaire susmentionnée, ou du fragment de cette séquence complémentaire tel que décrit ci-dessus, notamment par mutation et/ou addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs nucléotides, cette séquence dérivée codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm susmentionné.

- 6. ARNm codé par une séquence d'ADN selon l'une des revendications 2 à 5, et plus particulièrement:
- l'ARNm codé par la séquence d'ADN représentée par SEQ ID NO 1, ou codé par un fragment ou une séquence dérivée tels que définis dans la revendication 2, ledit ARNm étant susceptible de coder à son tour pour la CCR présente chez la luzerne, telle que représentée par SEQ ID NO 2, ou pour un fragment de cette CCR ou une protéine dérivée tels que définis dans la revendication 2,
- l'ARNm codé par la séquence d'ADN représentée par SEQ ID NO 3, ou codé par un fragment ou une séquence dérivée tels que définis dans la revendication 3. ledit ARNm étant susceptible de coder à son tour pour la CCR présente chez le mais, telle que représentée par SEQ ID NO 4, ou pour un fragment de cette CCR ou une protéine dérivée tels que définis dans la revendication 3.

10

5

7. ARNm antisens, caractérisé en ce qu'il comprend des nucléotides complémentaires de la totalité ou d'une partie seulement des nucléotides constituant un ARNm selon la revendication 6, et en ce qu'il est susceptible de s'hybrider avec ce dernier.

20

25

8. CCR telle que présente dans les cellules de luzerne ou de maïs, et représentée par SEQ ID NO 2 ou SEQ ID NO 4 respectivement, ou toute protéine dérivée de ces dernières, notamment par addition, et/ou suppression, et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés, ou tout fragment issu desdites CCR ou de leurs séquences dérivées, lesdits fragments et séquences dérivées étant susceptible de posséder une activité enzymatique équivalente à celle des CCR susmentionnées.

30

9. Séquences nucléotidiques codant pour les CCR représentées par SEQ ID NO 2 ou SEQ ID NO 4, ou toute séquence dérivée ou fragment de ces dernières, selon la revendication 8, lesdites séquences nucléotidiques étant caractérisées en ce qu'elles correspondent à tout ou partie des séquences représentées par SEQ ID NO 1 ou SEQ ID NO 3 respectivement, ou à toute séquence dérivée de ces dernières par dégénérescence du code génétique, et étant néanmoins susceptibles de coder pour une CCR ou séquence dérivée ou fragment de cette dernière, tels que définis dans la revendication 8.

35

10. Complexes formés entre un ARNm antisens selon la revendication 7, et un ARNm selon la revendication 6.

10

15

20

25

30

- 11. Séquence nucléotidique recombinante, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une séquence d'ADN selon l'une des revendications 2 et 3, susceptible de coder pour un ARNm lui-même susceptible de coder pour une CCR chez les plantes, ladite séquence selon l'une des revendications 2 et 3 étant insérée dans une séquence hétérologue.
- 12. Séquence nucléotidique recombinante, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une séquence d'ADN complémentaire selon l'une des revendications 4 et 5, insérée dans une séquence hétérologue, ladite séquence d'ADN complémentaire codant pour un ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm codant pour une CCR chez les plantes.
- 13. Séquence nucléotidique recombinante selon la revendication 11 ou la revendication 12, caractérisé en ce qu'elle comprend les éléments nécessaires pour réguler l'expression de la séquence nucléotidique selon l'une des revendications 2 et 3, ou de sa séquence complémentaire selon l'une des revendications 4 et 5, notamment un promoteur et un terminateur de la transcription de ces séquences, et le cas échéant, au moins une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de biosynthèse des lignines chez les plantes, notamment l'ARNm codant lui-même pour l'alcool cinnamylique deshydrogénase (CAD), ou au moins une séquence codant pour tout ou partie de l'ARNm antisens susceptible de s'hybrider avec l'ARNm susmentionné, notamment avec l'ARNm codant pour la CAD.
- 14. Vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique recombinante selon l'une des revendications 11 à 13. intégrée dans l'un de ses sites de son génome non essentiels pour sa réplication.
- 15. Procédé de régulation de la biosynthèse de lignines chez les plantes, soit par diminution, soit par augmentation des teneurs en lignines produites, par rapport aux teneurs normales en lignines produites chez des plantes, ledit procédé comprenant une étape de transformation de cellules de ces plantes à l'aide d'un vecteur selon la revendication 14.

- 16. Procédé de diminution de la biosynthèse de lignine chez les plantes, et donc de diminution des teneurs en lignines produites par rapport aux teneurs normales en lignines produites chez les plantes, caractérisé en ce qu'il est effectué par transformation du génome de ces plantes, en y incorporant:
 - au moins une séquence d'ADN selon l'une des revendications 4 et 5.
- et, le cas échéant, au moins une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'un ARNm antisens capable de s'hybrider à un ARNm codant pour une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de la biosynthèse des lignines chez les plantes, notamment l'ARNm codant pour la CAD,

ladite transformation étant réalisée:

- soit à l'aide d'un vecteur recombinant selon la revendication 14, contenant une séquence nucléotidique recombinante selon la revendication 12 ou la revendication 13,
- soit à l'aide de plusieurs vecteurs recombinants dont l'un au moins contient une séquence nucléotidique recombinante selon la revendication 12, tandis que l' (ou les) autre(s) vecteur(s) recombinant(s) contien(nen)t une séquence d'ADN codant pour un ARNm antisens capable de s'hybrider à un ARNm codant pour une autre enzyme que la CCR, telle que définie ci-dessus.

20

5

10

1.5

17. Procédé de diminution de la biosynthèse de lignine chez les plantes, et donc de diminution des teneurs en lignines produites par rapport aux teneurs normales en lignines produites chez les plantes, caractérisé en ce qu'il est effectué par transformation du génome de ces plantes, en y incorporant:

<u>2</u>5

35

- au moins une séquence d'ADN selon la revendication 2 et 3,
- et, le cas échéant, au moins une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de la biosynthèse des lignines chez les plantes, notamment une séquence d'ADN codant pour tout ou partie de la CAD,

30 ladite transformation étant réalisée:

- soit à l'aide d'un vecteur recombinant selon la revendication 14, contenant la séquence nucléotidique recombinante selon la revendication 11 ou la revendication 13,
- soit à l'aide de plusieurs vecteurs recombinants dont l'un au moins contient une séquence nucléotidique recombinante selon la revendication 11, tandis que l' (ou les) autre(s) vecteur(s) recombinant(s) contien(nen)t une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une enzyme autre que la CCR, telle que définie ci-dessus.

10

15

20

- 18. Procédé d'augmentation de la biosynthèse de lignine chez les plantes, et donc d'augmentation des teneurs en lignines produites par rapport aux teneurs normales en lignines produites chez les plantes, caractérisé en ce qu'il est effectué par transformation du génome de ces plantes, en y incorporant:
 - au moins une séquence d'ADN selon l'une des revendications 2 et 3,
- et, le cas échéant, au moins une séquence d'ADN codant pour une autre enzyme que la CCR, qui se trouve être impliquée dans une étape de la biosynthèse des lignines chez les plantes, notamment une séquence d'ADN codant pour la CAD,

ladite transformation étant réalisée:

- soit à l'aide d'un vecteur recombinant selon la revendication 14, contenant la séquence nucléotidique recombinante selon la revendication 11 ou la revendication 13,
- soit à l'aide de plusieurs vecteurs recombinants dont l'un au moins contient une séquence nucléotidique recombinante selon la revendication 11, tandis que l' (ou les) autre(s) vecteur(s) recombinant(s) contien(nen)t une séquence d'ADN codant pour tout ou partie d'une enzyme autre que la CCR, telle que définie ci-dessus.
 - 19. Plantes ou fragments de plantes, notamment cellules, fruits, semences, pollen, transformés par incorporation dans leur génome d'au moins une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 2 à 5.
- 20. Polypeptides recombinants, notamment CCR recombinantes représentées par SEQ ID NO 2 ou SEQ ID NO 4, tels qu'obtenus par transformation de cellules végétales en intégrant de façon stable dans leur génome, une séquence nucléotidique recombinante selon l'une des revendications 11 à 13, notamment à l'aide d'un vecteur selon la revendication 14.

1.4

(1297 bps)

(Y

```
Xho1,1838
Sa 11,722
 Nco 1,530
```

Figure 1

2/4

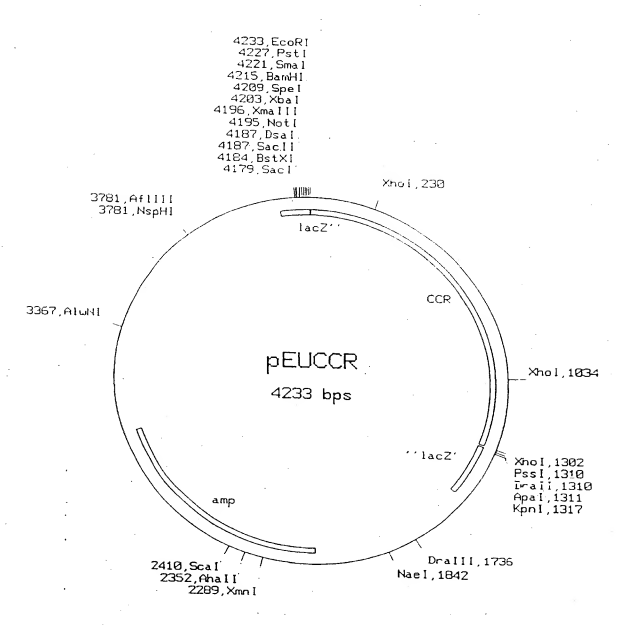
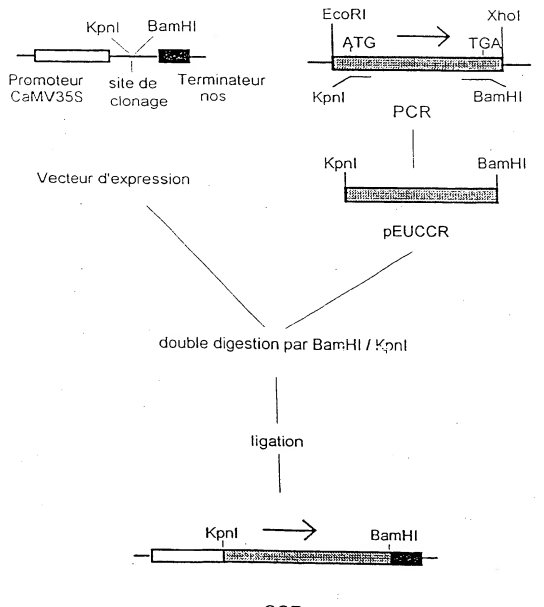


Figure 2

3/4

Construction d'un vecteur CCR sens



sens CCR

Figure 3

4/4

Construction d'un vecteur CCR antisens

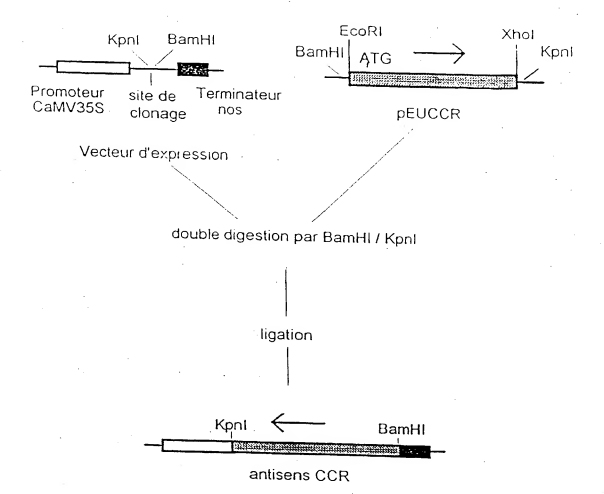


Figure 4

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C12N15/53 C12N15/11 C12N15/82 C12N9/02 A01H5/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 6 C12N A01H

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	THEORETICAL AND APPLIED GENETICS, vol. 87, no. 8, pages 1006-1015, XP002006034 CARRON, T.R., ET AL.: "GENETIC MODIFICATION OF CONDENSED TANNIN BIOSYNTHESIS IN LOTUS CORNICULATUS.1. HETEROLOGOUS ANTISENSE DIHYDROFLAVONOL REDUCTASE DOWN-REGULATES TANNIN ACCUMULATION IN "HAIRY ROOT" CULTURES" see the whole document	4,5,7, 12,14,19
X	BULL. LIASON - GROUPE POLYPHENOLS, vol. 16(PT. 2), pages 295-300, XP002006035 ROBBINS, M.P., ET AL.: "MANIPULATION OF CONDENSED TANNIN BIOSYNTHESIS IN FORAGE LEGUMES" see page 296	4,5,7, 12,14,19
	-/	

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. E earlier document but published on or after the international filing date. L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
20 February 1997	0 7. 03. 97
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Faic (+31-70) 340-3016	Authorized officer Maddox, A
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Maddox, A

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Category	* Citation of document, with indication, where appropriate (2)	
	* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
0,X	J. CELL. BIOCHEM. SUPPL., vol. 17A, page 26 XP002006036 CAMPBELL, M.M., ET AL.: "Hydroxycinnamoyl-coA reductase from Eucalyptus. Molecular analysis of a key control point of lignification" * abstract A 305 * & KEYSTONE SYMPOSIUM ON THE EXTRACELLULAR	8
	DEVELOPMENTAL BIOLOGY, SANT FE, NEW MEXICO, USA, JANUARY 9-15, 1993.	
	NEW PHYTOLOGIST 129 (2). 1995. 203-236., XP002006037 BOUDET A M ET AL: "Tansley review no. 80: Biochemistry and molecular biology of lignification." see page 221	8,9
(PLANT PHYSIOLOGY (ROCKVILLE) 106 (2).0CTOBRE 1994. 625-632., XP002006038 GOFFNER D ET AL: "Purification and characterization of cinnamoyl-coenzyme A:NADP oxidoreductase in Eucalyptus gunnii." see the whole document	8
,P,	ABSTR.PAP.AM.CHEM.SOC.; (1996) 211 MEET., PT.1, CHED274 DEN: ACSRAL ISSN: 0065-7727 1TH ACS NATIONAL MEETING, NEW ORLEANS, LA, 24-28 MARCH, 1996., XP000618488 BOUDET A M: "Genes involved in monolignol biosynthesis and their manipulation for tailoring new lignins" see abstract	1,4,5,7, 12,14,19
,x	WO 95 27790 A (CENTRE NAT RECH SCIENT; BOUDET ALAIN (FR); PETTENATI JACQUELINE (F) 19 October 1995 see the whole document	1,3,5-20
	EMBL SEQUENCE DATABASE. REL. 43. ACCESSION NO. D46598. 9-MAR-1995., XP002025776 SASAKI, T., ET AL.: "Rice cDNA, partial sequence (S11367-1A)" see sequence	4,5,7
	EMBL SEQUENCE DATABASE. REL. 42. ACCESSION NO. T41765. 31-JAN-1995, XP002025777 NEWMAN, T., ET AL.: "10346 Arabidopsis thaliana cDNA clone 67E6T7" see sequence	4,5,7
	-/	
	•	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

		PCI/FR 90	701344
	OCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Category *	Chaquon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
A	PLANT PHYSIOLOGY, vol. 96, 1991, pages 577-583, XP002025778 LAGRIMINI, L.M.: "Wound-induced deposition of polyphenols in transgenic plants overexpressing peroxidase" see the whole document		18
A	WO 93 05159 A (ICI) 18 March 1993 see the whole document		1-20
A	EP 0 155 872 A (CNRS) 25 September 1985 see page 3, line 11 - line 17 see page 24, line 20 - line 22		1-20
	·		·
			. •
			_

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

. 1

INTERIATIONAL SEARCH REPORT

omnation on patent family members

rational Application No PCT/FR 96/01544

Patent document cited in search report	Publication date			Publication date	
WO-A-9527790	AU- CA- EP-	FR-A- AU-A- CA-A- EP-A- ZA-A-	2718460 2347295 2185334 0755449 9502980	13-10-95 30-10-95 19-10-95 29-01-97 11-01-96	
WO-A-9305159	18-03-93	AU-B- AU-A- BR-A- CA-A- EP-A- JP-T- US-A-	669106 1658192 9205934 2109222 0584117 6509465 5451514	30-05-96 05-04-93 05-07-94 27-10-92 02-03-94 27-10-94 19-09-95	
EP-A-0155872	25-09-85	FR-A- JP-A-	2559646 60193903	23-08-85 02-10-85	

RAPPORT DE RECHER E INTERNATIONALE



A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/53 C12N15/11

C12N15/82

C12N9/02

A01H5/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C12N A01H

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche uglises)

C.	DOCUM	ENTS	CONSIDERES	сомме	PER	TINENT	S
-							

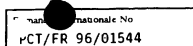
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
×	THEORETICAL AND APPLIED GENETICS, vol. 87, no. 8, pages 1006-1015, XP002006034 CARRON, T.R., ET AL.: "GENETIC MODIFICATION OF CONDENSED TANNIN BIOSYNTHESIS IN LOTUS CORNICULATUS.1. HETEROLOGOUS ANTISENSE DIHYDROFLAVONOL REDUCTASE DOWN-REGULATES TANNIN ACCUMULATION IN "HAIRY ROOT" CULTURES" voir le document en entier	4,5,7, 12,14,19
X	BULL. LIASON - GROUPE POLYPHENOLS, vol. 16(PT. 2), pages 295-300, XP002006035 ROBBINS, M.P., ET AL.: "MANIPULATION OF CONDENSED TANNIN BIOSYNTHESIS IN FORAGE LEGUMES" voir page 296	4,5,7, 12,14,19

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiques en annexe
* Catégories spéciales de documents cités:	T' document ulterieur publié apres la date de dépôt international ou la
'A' document définissant l'état général de la technique, non consideré comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théone constituant la base de l'invention
E' document anteneur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date	X* document particulierement pertinent, l'invention revendiquée ne peut
L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément. Y' document particulierement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive.
"O" document se referant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente
'P' document publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du mêtier & document qui fait partie de la même famille de brevets
Date a laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du present rapport de recherche internationale
20 Février 1997	0 7. 03. 97
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé
Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Maddox, A

Formulaire PCT/ISA-210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	FR 96/01544
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
		no. Les revendications visees
0,X	J. CELL. BIOCHEM. SUPPL., vol. 17A, page 26 XP002006036 CAMPBELL, M.M., ET AL.: "Hydroxycinnamoyl-coA reductase from Eucalyptus. Molecular analysis of a key control point of lignification" * abrégé A 305 * & KEYSTONE SYMPOSIUM ON THE EXTRACELLULAR MATRIX OF PLANTS: MOLECULAR, CELLUALR AND DEVELOPMENTAL BIOLOGY, SANT FE, NEW MEXICO, USA, JANUARY 9-15, 1993.,	8
x	NEW PHYTOLOGIST 129 (2). 1995. 203-236., XP002006037 BOUDET A M ET AL: "Tansley review no. 80: Biochemistry and molecular biology of lignification." voir page 221	8,9
x	PLANT PHYSIOLOGY (ROCKVILLE) 106 (2).OCTOBRE 1994. 625-632., XP002006038 GOFFNER D ET AL: "Purification and characterization of cinnamoyl-coenzyme A:NADP oxidoreductase in Eucalyptus gunnii." voir le document en entier	8
0,P, X	ABSTR.PAP.AM.CHEM.SOC.; (1996) 211 MEET., PT.1, CHED274 DEN: ACSRAL ISSN: 0065-7727 1TH ACS NATIONAL MEETING, NEW ORLEANS, LA, 24-28 MARCH, 1996., XP000618488 BOUDET A M: "Genes involved in monolignol biosynthesis and their manipulation for tailoring new lignins" see abstract	1,4,5,7, 12,14,19
P,X	WO 95 27790 A (CENTRE NAT RECH SCIENT; BOUDET ALAIN (FR); PETTENATI JACQUELINE (F) 19 Octobre 1995 voir le document en entier	1,3,5-20
	EMBL SEQUENCE DATABASE. REL. 43. ACCESSION NO. D46598. 9-MAR-1995., XP002025776 SASAKI, T., ET AL.: "Rice cDNA, partial sequence (S11367-1A)" see sequence	4,5,7
	EMBL SEQUENCE DATABASE. REL. 42. ACCESSION NO. T41765. 31-JAN-1995, XP002025777 NEWMAN, T., ET AL.: "10346 Arabidopsis thaliana cDNA clone 67E6T7" see sequence	4,5,7
	-/	
	SA/210 (suite de la deuxième (eudle) (suites 1992)	

RAPPORT DE RECHIENTE INTERNATIONALE



		PCT/FR 96/01544
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	no, des revendications visées
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revenucadons viscas
A	PLANT PHYSIOLOGY, vol. 96, 1991, pages 577-583, XP002025778 LAGRIMINI, L.M.: "Wound-induced deposition of polyphenols in transgenic plants overexpressing peroxidase" voir le document en entier	18
A	WO 93 05159 A (ICI) 18 Mars 1993 voir le document en entier	1-20
A	EP 0 155 872 A (CNRS) 25 Septembre 1985 voir page 3, ligne 11 - ligne 17 voir page 24, ligne 20 - ligne 22	1-20
	·	
	•	
	· ii ·	
		-

Formulaire PCT-ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE REHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relati.

nande Internationale No rCT/FR 96/01544

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		re(s) de la e brevet(s)	Date de publication
WO-A-9527790	19-10-95	FR-A-	2718460	13-10-95
		AU-A-	2347295	30-10-95
		CA-A-	2185334	19-10-95
	,	EP-A-	0755449	29-01-97
		ZA-A-	9502980	11-01-96
WO-A-9305159	18-03-93	AU-B-	669106	30-05-96
		AU-A-	1658192	05-04-93
		BR-A-	9205934	05-07-94
•		CA-A-	2109222	27-10-92
		EP-A-	0584117	02-03-94
		JP-T-	6509465	27-10-94
		US-A-	5451514	19-09-95
EP-A-0155872	25-09-85	FR-A-	2559646	23-08-85
		JP-A-	60193903	02-10-85